

# معجم التكنولوجيا الحيوية

إعداد: وليام بينز

ترجمة: هاشم أحمد

مراجعة: د. إبراهيم عبد المقصود





معجم  
التكنولوجيا الحيوية

## الألف كتاب الثاني

الإشراف العام

د. سمير سرحان

رئيس مجلس الإدارة

رئيس التحرير

**احمد صليحة**

سكرتير التحرير

**عزت عبدالعزيز**

الإخراج الفني

**محسنة عطية**



# معجم التكنولوجيا الحيوية

تأليف

وليام بينز

ترجمة

هاشم أحمد

مراجعة الدكتور

إبراهيم عبدالمقصود



المكتبة العامة للكتاب

١٩٩٦

هذه هي الترجمة العربية الكاملة للكتاب :

*BIOTECHNOLOGY FROM A to Z*

by

*William Bains*

1993

## الفهرس

الموضوع	الصفحة
مقدمة	٧
مقدمة الطبعة العربية	١١
كيف تقرأ هذا الكتاب	١٣
المتن	١٥
تعريف الـ د ن أ	٤١٦
تعريفات	٤٢٠
مسرد عربي	٤٢١
مسرد انجليزي	٤٣٧
التعريف بالمؤلف والمترجم والمراجع	٤٥٢



## مقدمة

تقف التقنية الحيوية الآن على أرضية صلبة ، انها تقدم للناس الوعود التي قطعها على نفسها ، والتي قد تبدو للناس بعيدة المنال . ومع ذلك فقد وصلت التقنية الحيوية الى درجات كبيرة من النجاح ، وأصبحت في بعض المستويات أمرا واقعا . فبها من الجبن التي نأكلها ، والتي تصنع من مادة الأنفحة المهندسة حيويا ، الى التقارير الحديثة التي نسمع فيها عن الجرائم التي ترتكب ، ويكون دليل الاتبات الوحيد فيها أحد أساليب التقنية الحيوية ، ومن ثم فقد أصبحت التقنية الحيوية تشكل جزءا مهما من حياتنا اليومية .

ان فكرة التقنية الحيوية نشأت من طبيعة استخدامها لأدوات الكيمياء الحيوية ، والتي استطاعت ان تبتكر الكثير منها خلال سنوات نشوئها .

وظهر الأثر العظيم للموس للتقنية الحيوية في مجال الاهتمام بالرعاية الصحية ، اذ تعتبر العقاقير المستخلصة من الجزيئات البروتينية الكبيرة الآن - من أهم طرق العلاج القياسية للأمراض الخطيرة .

والانسبولين الآمن والمتوفر لمرضى البول السكري ، وهرمون النمو لهؤلاء المرضى الذين يعانون نقصا في البروتين ، قد حقق آمال الكثير من المرضى بحياة صحية طبيعية . وتلك العوامل التي تساعد على تنشيط الخلايا الدموية ، لعلاج السرطان بالطرق الكيميائية ، والعقاقير التي استنبطت لعلاج أمراض الديلزة الكلوية ، قد عجل كثيرا بالحياة الصحية السليمة لهؤلاء المرضى .

والتأثير النشط لـ « معجل التجلط » الذي يحصى الكثير من الناس من الأزمات القلبية ، وحتى قبل وصف هذه العلاجات ، فقد قلعت التقنية الحيوية للأطباء الوسيلة لتشخيص المرض ، أو حتى اتقاء مخاطر الأمراض

في وقت مبكر ، والتي قلصت في مجال الرعاية الطبية الكثير من الفوائد .  
إن هذا التقدم وتأثيره سوف يستمران قديما ، بالإضافة الى أن ما تقدمه  
البيولوجيا الجزيئية يوضح لنا الكثير من الحقائق عن صحة الانسان .

ومن خلال التجارب استطاع العلماء تصميم استراتيجيات علاجية ،  
وعقاقير ، لتوجيهها الى أمراض معينة ، وتقليل الأعراض الجانبية السمية  
التي تصاحب استخدام هذه العقاقير . إن العديد من هذه العقاقير ، يجري  
الآن تجديدها واختبارها لعلاج الأمراض التي تهدد الصحة مثل السرطان ،  
الالتهاب الشعبي والربو .

وفجر اهتمام العلماء بمرض الايدز الوبائي ، ثورة من الاكتشافات  
العوائية ، وفي السنوات التالية لاكتشاف مرض الايدز ، قام الباحثون  
بتحديد الفيروس المسبب للمرض ، وتشخيصه ، واستخلصت المعلومات  
المتاحة في تصميم عشرات العقاقير التي تلاحم حالات بعينها والكثير من هذه  
العقاقير ، يجري الآن اختبارها كإكلينيكية في محاولة لعلاج أو منع المرض .  
لذا فإن المعدل الذي تكتشف به هذه العقاقير وتطويرها يعتبر معدلا غير  
مسيوق في التاريخ الطبي .

ويدرس العلماء الآن أجهزة الجسم لعلاج القصور الوظيفي لها ، وعلى  
سبيل المثال ، الجهاز المناعي ، المخ ، الجهاز العصبي ، والجهاز الوراثي  
المحدد الذي يتحكم في نمو الخلية وتخليقها .

إن التقنية الحيوية ليست قاصرة على الاهتمام بالرعاية الصحية  
فقط ، بل إنها تهتم كذلك بحل المشاكل التي تواجه المجتمع . وتقوم  
التقنية الحيوية على استخدام قدر ضئيل من الطاقة ، يتناسب مع الاتجاه  
السائد اليوم ومع متطلبات الجمهور في فترة التسعينات . وهناك  
المحاصيل الهندسة وراثيا لكي تكون أقل عرضة للتلف وأكثر مقاومة  
للأمراض ، وتوفر في استخدام المبيدات الكيميائية . كما يجري الآن  
استخدام الكائنات العضوية الدقيقة في تنظيف البقع البترولية والمجاري  
الكيميائية لمنع التلوث البيئي . كما أن هناك تقنية أصبحت مثيرة للجدل  
وهي بصفة الد ن أ التي تقوم بتوفير وسائل قوية لمحاربة الجريمة ،  
وتقدم اللدائن الجديدة القابلة للتحلل ، السبيل للتخلص من النفايات  
والمخلفات والحل المبكر لمشاكل عالم اليوم .

وهناك الانزيمات التي شقت لنفسها طريقا قويا كموامل حفازة .  
ومطلبا لعمليات شديدة التنوع بدءا من المواد الكيميائية المستخدمة في  
النباتات وحتى الغسالة المنزلية .

وسوف يشهد هذا العقد خطوات قوية وعلاقة للتقنية الحيوية .  
ويرى **والف** نسيبت أن عقد التسمينات سيكون عقد علم البيولوجيا ، لأن  
التقنية الحيوية ستصبح مكملة للحياة اليومية في الكثير من الأمور ،  
وتتوافق صلتها مع المواد الكيميائية ، الكمبيوتر ، والعقاقير الحيوية  
الموجودة الآن .

وهذا يعني ان الكثير من الناس سوف يرتبط بالتقنية الحيوية بأى  
شكل من الأشكال كعلم ، كصناعة ، كمورد ، كمستهلك للمنتجات التى  
تنتجها صناعة التقنية الحيوية .

وكان اهتمام الرأى العام بتنظيم التقنية الحيوية واضحا فى فترة  
السبعينات والثمانينات ، وكان اعتراضه نابعاً من المخاوف المتوقعة  
للاستخدامات السيئة للمهندسة الوراثية ، والتى ملأت عناوين الصحف  
الكبرى ، ولم يكن لهذه المخاوف أساس من الصحة ، ومن أمثلة هذا ان  
الطهاة فى الولايات المتحدة رفضوا استخدام الطماطم المهندسة وراثيا .

ومنذ البداية اهتمت صناعة التقنية الحيوية واستوعبت الدرس جيدا  
من الصناعة الدرية ، التى جعلت الجمهور لا يثق فى قدراتها من فرط  
سرية نشاطها .

ان على العاملين فى هذا الميدان والمتصلين به ( مثل أجهزة الاعلام  
والهيئات الحكومية والمعاهد التعليمية وبالطبع العلماء ومراكز الأبحاث ) ،  
أن يلعبوا دورا جديدا فى تعليم الجمهور ، ولكى يقوموا بهذا الدور  
بفاعلية ، يجب عليهم ان يعرفوا تماما ما الذى تستطيع ولا تستطيع ان  
تقدمه التقنية الحيوية للجمهور . ان شرح الافكار والمصطلحات الواردة فى  
هذا الكتاب ، سوف يقدم السبيل الى هذا الفهم ، وسوف يساعد فى  
الوصول الى اليوم الذى لا يستطيع أن يستغنى فيه المواطن عن التقنية  
الحوية ولا يتصور الحياة اليومية تستغنى عن التقنية الحيوية ، مثلما  
لا تستطيع ان تستغنى عن الكمبيوتر وتطبيقاته المتعددة فى جميع مجالات  
الحياة .

بقلم ج . كير كراب  
رئيس وكبير الموظفين التنفيذيين  
شركة جيتسك





## مقدمة الطبعة العربية

تعد التكنولوجيا الحيوية من الأمور الأساسية في حياتنا اليومية سواء أكانت تطبيقاتها في الطب أم الصناعة أم الزراعة .

ويرامى لأول وهلة أن تطبيقات التكنولوجيا الحيوية بسيطة للغاية يمكن اللام بها دون تعقيد أو أية صعوبات وهذا ما يبسط الأمر ويسهل العرض باختصار وبشكل مباشر غير أن التغذية الحيوية وأصول ممارسة التكنيك تتطلب عملاً يحتاج إلى دقة وعناية بالغين .

ومعالج هذا الكتاب باختصار معظم الموضوعات في مجال التقنية الحيوية مرتبة ترتيباً أبجدياً لاتينياً ويعتبر مرجعاً ومعجماً للمشتغلين في مجال علوم الحياة الحديثة في قروعه المختلفة مثل بيولوجيا الجزيئات والهندسة الوراثية ومزارع الأنسجة .

فلقد قدمت التكنولوجيا الحيوية الكثير للإنسان ، ففي مجال الزراعة حلت الكثير من المشاكل التي كان يصعب حلها في الماضي ، فلقد استطاعت إنتاج نباتات خالية من الأمراض الفيروسية عن طريق مزارع الأنسجة النباتية وكذلك إنتاج نباتات مقاومة للأمراض وكذلك الجفاف والملوحة عن طريق الهندسة الوراثية ثم العمل على زيادة أعداد هذه النباتات بكميات كبيرة ( الاكتثار المعمل الدقيق ) عن طريق مزارع الأنسجة أيضاً وبذلك تحل كثيراً من المشاكل في مجال الزراعة كان يصعب التغلب عليها في الماضي .

وكذلك استطاعت التقنية الحيوية أن تنتج المركبات الثانوية التي تدخل في صناعة الدواء مما يبشر بحل كثير من المشاكل التي تواجه صناعة الدواء .

إن فكرة التكنولوجيا الحيوية نشأت من طبيعة استخدامها للكيمياء الحيوية والتي استطاعت أن تبتكر الكثير خلال السنوات السابقة .

ونقدم هذا الكتاب « التكنولوجيا الحيوية من الألف الى الياء » للمكتبة العربية لعلاج نقص كبير تفتقر اليه وذلك لترشيح المفاهيم الحديثة للتكنولوجيا الحيوية ، وكذلك أتاحت الفرصة لكثير من طلاب العلم في وطننا العربي الكبير ومريديه للتعرف على الطرق الحديثة المستخدمة في مجال التقنية الحيوية بموضوعاتها المختلفة .

ولقد كان لمصر دور رائد في هذا المجال وتطبيقاته فترى اليوم معاهد البيوتكنولوجيا قد بدأت في الانتشار في ربوع البلاد وأصبح لدينا معهد رائد في مجال الهندسة الوراثية ومعامل زراعة الأنسجة في المجالين الزراعي والدوائي .

وتنتج مصر حاليا نباتات خالية من الأمراض الفيروسية تم اكتشافها عن طريق مزارع الأنسجة النباتية وبذلك حلت كثيرا من المشاكل في هذا المجال . وتجري الأبحاث والتجارب لإنتاج المركبات الثانوية التي تدخل في صناعة الدواء وكذلك الأبحاث في مجال نقل الصفات الوراثية لانتساج نباتات مقاومة للفيروسات وأخرى مقاومة للجفاف والملوحة .

د . ابراهيم عبد القصور

رئيس نشاط زراعة الأنسجة

بمشروع مصر - كاليفورنيا

## كيف تقرأ هذا الكتاب

يعرض هذا الكتاب بالشرح والتحليل لمجموعة من أهم  
المصطلحات العلمية في مجال التكنولوجيا الحيوية ،  
التي تخدم الأبحاث التطبيقية في مجالات الزراعة والطب  
والدوائيات ... الخ .

وقد راعينا في ترتيبه الأبجدية الانجليزية نظرا لأن  
المصطلحات العربية لم تستقر بعد .

ولتيسير استخدامه أعدنا كشافين أحدهما رتب  
حسب الأبجدية الانجليزية ص والآخر رتب حسب  
الأبجدية العربية ص وللبحث عن موضوع معين ،  
ما عليك إلا أن تنتقل الى الصفحة المشار اليها أمام  
المصطلح ... ولزيتك من الاطلاع يوجد في نهاية الموضوع  
والموضوعات المفضلة بهذا الموضوع .

المترجم

هاشم احمد



# A

## ADENOVIRUS

## الفيروس الغدي

الفيروسات الغدية ، هي مجموعة من الفيروسات تسبب أمراضا مختلفة للانسان والحيوانات الأخرى ، ومعظم هذه الفيروسات من الأنواع المعتدلة . ويجرى استخدام هذه الفيروسات في تطبيقات استنساخ الجين بطريقتين :

١ - هناك قدر من الفائدة للفيروسات الغدية ، عند استخدامها كمتجهات استنساخ جينية ، من أجل تعبير كميات كبيرة من البروتينات المعالجة في الخلايا الحيوانية .

وكالعديد من الفيروسات الأخرى ، فإن هذه الفيروسات القدية لديها القابلية على تحويل جيناتها عند مستوى عال جدا . وتبحث متجهات الفيروسات الغدية ، في استغلال هذه الخاصية ، عن طريق إحلال جين فيروس آخر ، ذلك الفيروس الذي يسفر عن البروتين القدي نريده .

٢ - والفائدة الأخرى التي نحصل عليها من استخدام الفيروسات الغدية ، تأتي في صنع لقاحات الفيروسات الحية ، إذ يوصل في هذه الحالة بروتين من نوع الفيروسات الممرضة الأكثر خطورة بالذات الفيروس غدي معتدل (١) . والبروتين الغريب ( الذي يجب الا يكون خطيرا في حد ذاته ) ، يجري صنعه كلما اصاب الفيروس احلى الخلايا . وعلى ذلك ، عندما يصنع الجهاز المناعى جسما مضادا لفيروس ، فإنه يصنع أيضا جسما مضادا للبروتين الغريب ، ويصبح الشخص في هذه الحالة محصنا ضد هذا البروتين الغريب . واللقاح الفيروسي لداء الكلب ، يجري حاليا تطويره في الولايات المتحدة الأمريكية ، ويعتبر في مراحله الأولى .

انظر أيضا اللقاحات الفيروسية ص : ٤٠٢ .

(١) انظر الد.ن.١٠ في جزء الملاحق .

ADEPT (antibody-directed  
enzyme prodrug therapy)

## العلاج بالدواء القبلي الانزيمي للجسم المضاد الموجه

هذه إحدى الطرق الجديدة لتوجيه دواء لنسيج معين . إذ يتم اجراء آلية التوجيه والدواء بطرق منفصلة . ويعطى الدواء كدواء قبلي غير نشط ، أى لا تكون له أية تأثيرات فى حد ذاته . ويتحول هذا الدواء القبلي الى دواء نشط بواسطة انزيم معين . وعادة عندما يستخدم الدواء القبلي كعلاج ، فان الانزيم الذى يحوله الى دواء نشط يجب ان يكون موجودا بالجسم . الا أنه عند استخدام طريقة (ADEPT) ، فان الانزيم المحول ، يجب بل ويفضل ان يكون غير موجود بجسم الانسان بصفة طبيعية . وبدلاً من ذلك فانه يعطى عن طريق حقن تال ، إذ . يزدوج هذا الانزيم مع جسم مضاد ، الذى يقوم بتركيزه على النسيج المستهدف . وعندما يصل الانزيم الى النسيج المستهدف ، فان الدواء القبلي ينشط حيثتتكون الدواء الفعال ، بينما يظل هذا الدواء غير نشط فى الأماكن الأخرى من الجسم .

وقد طورت هذه الطريقة من أجل علاج الورم الخبيث . وتعتبر الادوية القبلية أدوية ذات مركبات عالية السمية وبضادة للورم الخبيث . وفى حالتها الطبيعية تكون لها تأثيرات جانبية خطيرة ، حيث انها تقوم بقتل العديد من الخلايا ، بخلاف الخلايا الورمية الخبيثة . وباستخدام طريقة (Adept) ، فان هذه العقاقير يمكن توجيهها الى الخلايا الورمية الخبيثة واستبعاد بقية الجسم من تأثيرها ، وذلك باستخدام جسم مضاد ، يرتبط بطريقة معينة مع الخلايا الورمية .

انظر أيضاً توصيل الدواء ص : ١٤٨ .

## التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى

### AFFINITY CHROMATOGRAPHY

وهذه إحدى طرق فصل الجزيئات ، عن طريق استخدام قدرتها على الارتباط بطريقة معينة بالجزيئات الأخرى . وتعتبر هذه الطريقة ذات استخدام خاص فى فصل الجزيء البيولوجى ، وذلك لأن العديد من

الجزئيات البيولوجية ترتبط بقوة ، وبطريقة معينة مع الجزئيات الأخرى - ركائزها ، كواحبها ، منظماتها ، ووابطها ، الخ - ( الرابط هو جزء يكون عادة جزئيا صغيرا أو مجموعة صغيرة من الجزئيات ترتبط بجزء كبير ، يكون عادة بروتينا - ويمكن اعتبار وكانز الانزيما كروابط - حيث انها ترتبط بالانزيم ، وبالرغم من انه لا يعتقد انها تسلك هذا الطريق ، لأنها بمجرد أن ترتبط ، فانها تتحول الى جزء آخر ) \*

وهناك نوعان من التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى البيولوجى :

**الأول :** اما أن يتجمد الجزء الحيوى ، والجزء الأصغر الذى يرتبط به ، يمكن أن يلتصق به فيما بعد \*

**الثانى :** أو أن يتجمد الرابط الأصغر ويلتصق الجزء الأكبر به ، ( وبالطبع فان اللاصق والملتصق ، قد يكونان جزئين عضويين أيضا ) - والشكل المتغير ، هو عن طريق استخدام جسم مضاد كجزء متجمد واستعماله فى الامساك بموروثه المضاد : وهذه العملية تسمى غالبا التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى المناهى \*

وتشتمل الجزئيات البيولوجية المستخدمة فى فصل الجزئيات الأصغر على :

١ - الانزيما - لفصل الركائز ( وتستخدم فى حالة ما اذا كانت إحدى الركائز غائبة عن الخليط ، والا فان الانزيم سيحطم ما تقوم بفصله ) \*

٢ - الأجسام المضادة ( وتستخدم فى فصل أى جزء أو مجموعة جزئيات من خليط مركب ) \*

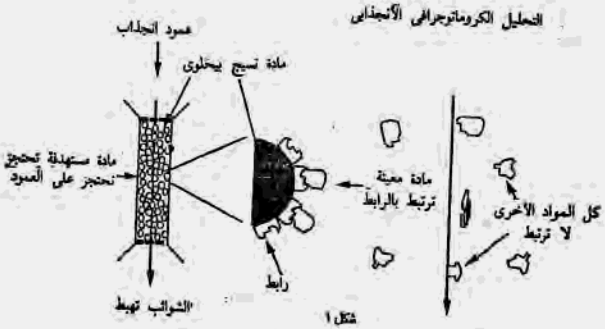
٣ - الديكستريانات الحلقيه ( وتستخدم بصفة خاصة لفصل المواد المحبة للدهون ) \*

٤ - اللكتينات ( وهى بروتينات ، تربط سكريات معينة بطريقة قوية ، وتستخدم لهذا السبب فى فصل الكربوهيدرات وأى شيء يكون مرتبطا بالكربوهيدرات ) \*

والشكل المتغير ، يأتى فى التحليل الكروماتوجرافى للانجذاب المزيّف ، إذ يكون هناك مركب مشابه للرابط البيولوجى ، يكون متجيدا على مادة صلبة ، وتكون الانزيما أو المواد الأخرى مرتبطة به - وهناك سلسلة من الصفات العضوية المركبة ، تعتبر نشطة جدا فى الارتباط

ببعض أنواع الانزيمات ( خصوصاً dehydrogenases ) ، بسبب تشابهها مع ركائز الانزيمات الحقيقية نيكوتين أميد أدينين ثنائي النيكلويد NAD أو نيكوتين أميد أدينين ثنائي النيكلويد فوسفات NADP - ثاني نيكلويد ادينين أو فوسفاته ( ٢ ) - ويسمى هذا أيضاً بالتحليل الكروماتوجرافي الانجذابى للرابط الضبقى . وتشتمل الطرق الأخرى على التحليل الكروماتوجرافي الانجذابى للبعدن ، حيث يثبت ايون المعدن ، على دعامة صلبة : ترتبط الايونات المعدنية ، بشدة وبطريقة موضوعية بالعديد من الجزيئات الحيوية ، ويرتبط ايون المعدن بكلاهما أو مجموعة مخلبية ، وهى تلك المجموعة الكيميائية التى ترتبط بالمعدن ، ويكون هذا المعدن عادة مرتبطاً بها بشدة .

انظر الرسم شكل ١ .



وتستخدم سلسلة كبيرة من المواد الدعامة ، فى التحليل الكروماتوجرافي الانجذابى ( انظر موضوع التحليل الكروماتوجرافي رقم ١١٥ ) .

ولكن ننتج مادة انجذابية ، فان المادة الدعامة الصلبة ، يرتبط بها الشريك الرابط ، يجب أن تكون نشطة كيميائياً . وفى هذه العملية يتم أخذ مادة كيميائية متجمدة ، وتضاف إليها مجموعة كيميائية متفاعلة ،

( ٢ ) انظر الملحق فى آخر الكتاب .



بحيث انه عند اضافة الجزىء الرابط الانجذابى الى المادة الدعامية ، فانه يتفاعل معها ، ليكون رباطا تساهييا ، والا فان المادة الانجذابية ، تسمى تماما .

ويستخدم التحليل الكروماتوجرافى ، على نطاق واسع فى مجال الأبحاث ، كما يستخدم أيضا فى عمليات الإنتاج ، بالرغم من أن المواد تكون عادة مكلفة . عند استخدامها على نطاق واسع فى عمليات التنقية . ويستخدم التحليل الكروماتوجرافى عندما يكون هناك منتج ذو قيمة ، يرغب فى فصله من خليط مركب من المواد الكيميائية المتشابهة ، والتي يكون فيها المنتج هو المكون الأصغر . ومن ثم قامت شركة أرمور للدوائية وشركة باكستر للرعاية الصحية ، بفصل المعامل (VIII) ، الذى يستخدم فى علاج الهيموفيليا A (٣) من الدم باستخدام التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى . وذلك بربط جسم مضاد على ( عبود ) من المادة الصلبة ، وجعل البلازما تعبر فوقه : ويستطيع المعامل (VIII) أن يلتصق ، بينما لا تلتصق البروتينات الأخرى ، ويكون الناتج على درجة عالية جدا من النقاوة .

## AFFINITY TAG

## الرقعة الانجذابية

ويطلق عليها أحيانا رقعة التنقية ، هى قطاع من تسلسل الحمض الأميني لبروتين معين ، تمت هندسته وراثيا داخل البروتين ، لجعل عملية تنقيته سهلة . ويمكن القيام بهذا العمل بعدة طرق :

١ - إذا كان البروتين الذى يجرى إنتاجه كبروتين اندماجي ( أى عدة بروتينات تصنع كبيتيد متعدد واحد بواسطة الخلية ، وتحتاج الى أن تقتلع فيما بعد بواسطة عالم التقنية الحيوية ) ، حينئذ تكون رقعة التنقية ، تسلسلا حضييا أمينيا قصيرا بين (وحدات) البروتين الاندماجي والتي تسمح للبروتين بأن يقتلع بسهولة . قد يكون هذا التسلسل النوعى الذى تتعرف عليه البيبتيداز أو البروتياز ، وعلى سبيل المثال فان

(٢) انظر الملحق .

تسلسل ( ليوسين - فالين - برولين - أرجنين - جليسين - سيرين )  
Leu-Val-Pro-Arg-Gly-Ser يتم التعرف عليه بواسطة انزيم الثرومبين  
( الذى يلتصق بين Arg وال Gly ) .

٢ - قد تكون الرقعة بروتينا آخر ، وعلى سبيل المثال فان الانزيم  
( الذى يجعل بروتينا جديدا أسهل فى الاكتشاف ) أو البروتين ذلك الذى  
يرتبط ببعض المواد الأخرى بقوة ( مثل بروتين الأفيدين ، الذى يرتبط  
بفيتامين البيوتين بقوة ) ، والذى قد يسمح للبروتين بأن ينقى عن طريق  
التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى . وعادة تقوم الانزيمات بالوفاء بكل  
الدورين ، حيث انها تحفز تفاعل الركائز وتربطها بالكوابح بطريقة قوية .  
وقد استخدمت القطاعات القصيرة من سليوليز ( الانزيم الذى يحلل  
السيلليوز ) ، فى صنع البروتينات الاندماجية ، التى تلتصق بمصفوفة  
الانجذاب السيلليوزى .

٣ - قد تكون الرقعة ، تسلسلا حضييا امينيا قصيرا ، اما أن تكون  
عشوائية أو أن يتم اختيارها من بعض البروتينات الأخرى ، والتى يتم  
التعرف عليها بواسطة جسم مضاد . ويرتبط الجسم المضاد بعد ذلك  
بالبروتين ، فى حين انه لا يستطيع ذلك من قبل . واحدى هذه الميبتيدات  
القصيرة التى تعرف ب FLAG تم تصميمها بطريقة معينة بحيث يكون  
من السهل عليها أن تصنع أجساما مضادة ضدها .

٤ - وقد تكون الرقعة ، عدة أحماض أمينية قليلة ، والتى تستعمل  
قيما بعد كرقعة كيميائية للبروتين . وعلى سبيل المثال ، سلسلة الأحماض  
الأمينية موجبة الشحنة ، ترتبط بمرشح سالب الشحنة . وقد يمكن  
استعمال هذا كقواعد لأحد نظم الفصل . وترتبط بعض الأحماض  
الأمينية بالمعادن بطريقة قوية ، وخصوصا عندما تكون فى أزواج . ويمكن  
استغلال هذه الخاصية الكيميائية ، عن طريق استخدام مرشح ، ترتبط  
به ذرات المعدن كيميائيا لسحب بروتين للخارج من خليط من البروتينات .

انظر أيضا التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى ص : ١٦ .

## أجروباكتيريوم تيوم فاسينز

( الاسم العلمي لنوع من البكتيريا )

### AGROBACTERIUM TUMEFACIENS

نسب هذه البكتيريا ، مرضا يسمى التدرن التاجي (٤) في بعض النباتات \* اذ يقوم هذا البكتير باحداث شق في النبات ، وتحقن قطعة قصيرة من د ن ا داخل بعض الخلايا حول هذا الشق \* ويأتي ال د ن ا من بلازميد كبير - بلازميد Ti ( بلازميد التخليق الورمي ) والمنطقة القصيرة من بلازميد Ti تسمى T-DNA ، ( وهي التي تطلق على د ن ا المنقول ) ، يتم نقلها الى الخلية النباتية ، والتي تجعل الخلية تنمو بشكل يشبه الشكل الورمي \* ويحتوي T-DNA على الجينات ، والتي في وجود اشياء أخرى ، تسمح لخلايا النبات المصاب ، بأن يصنع مركبين غير عاديين (octopine و nopaline) ، وهما اللذان يعتبران من خصائص الخلايا المنقولة \* وتكون الخلايا العفصة ( وهي عبارة عن تضخم في النسيج النباتي ) ، التي تصبح بيتا آمنا للبكتير \*

واستخدمت آلية نقل ال د ن ا هذه كطريقة لهندسة النبات وراثيا \* اذ يجري تعديل البلازميد Ti ، بحيث ان جينا غربيا ، يتم نقله الى خلية النبات ، مع او بدلا من جينات تخليق الفربالين \* وعندما يستنبت البكتير مع خلايا النبات المعزولة ، او مع نسيج النبات المشقوق فان الجين (المجديد) يحقن داخل الخلايا ، ويظهر متكاملا في كروموسومات النبات \*

وعادة ما تصيب A. tumefaciens بعض النباتات فقط عن ذوات الفلقتين ، لان استجابتها لاحداث ( الشق ) الجرح تكون مرتبطة بآلية نقل ال د ن ا للبكتير المورم \* وعندما تجرح النباتات ذات الفلقتين ، فانها تصنع راتنج قينولي كيميائيا معينا ، والتي تكون جزءا من آلية حماية الجرح \*

وتستخدم A. tumefaciens كلا من هذه المركبات ، أولا كموامل كيميائية تكتيكية ( أي انها تسبج تجاه مصدر المركب ، وبذلك تكتشف الجرح ) وثانيا لتحفز نقل ال د ن ا \*

والنباتات أحادية الفلقة لا تستجيب بهذه الطريقة ، ولذا فانها تعتبر مقاومة لـ A-tumefaciens وقد كانت هذه احدي المشاكل في الماضي ،

(٤) انظر التدرن التاجي في ملحق الكتاب \*

بالنسبة الى علماء التقنية الحيوية ، حيث ان العديد من النباتات الزراعية المهمة ، والتي تشمل على محاصيل الحبوب تعتبر من نوع النباتات أحادية الفلقة . وقد كان استغلال البلازميد والظروف التي يجرى فيها نقل ال د ن ا للمستنبت ، قد سمحت لمحاصيل الحبوب ( بما فيها الأرز والأذرة ) ، بأن تنقل مع T-DNA لكن هذا الاجراء لا يزال تقنية يصعب العمل بها بكفاءة .

والمشكلة السابقة مع ورميات البكتير الزراعى كانت حجم البلازميد، الذى جعل من الصعب التعامل معه باستخدام تقنيات ال د ن ا المعالج . وتم ادخاله فى الوقت الحالى مع نظم المتجهات الثنائية ، للتغلب على هذه المشكلة . ويتم حمل ال T-DNA فوق بلازميد واحد صغير ، والذى يسهل استخدامه فى أنابيب الاختبار . ويحتوى بلازميد كبير نوعا على ( جينات Vir ) ، التى تعتبر ضرورية لعملية الإصابة . ولكن لا يشترط استخدامها . ويشارك الاثنان قدرا من ال د ن ا بطريقة مشتركة ، بحيث انه عندما يدخلان الى احدى الخلايا ، فانهما يتحدان ليكونا بلازميدا واحدا Ti الذى يحتوى على جينات Vir الأصلية والمنطقة المستغلة حديثا من T-DNA

وقد استخدمت A-tumefacines لادخال ال د ن ا الى الأشجار . ولا كانت الأشجار نباتات يصعب تربيتها ، بسبب حجمها الكبير ، ودورة حياتها الطويلة . لذا فإن تقنيات الهندسة الوراثية ، توفر مميزات غير عادية من حيث السرعة ، والقدرة على هندسة ملايين المستنسخات . وقد تم نقل ال د ن ا الى أشجار الجوز ، الحود ، التفاح والبرقوق ، عن طريق استخدام أورام البكتير الزراعى A-tumefacines .

## AIDS

## الايدز

الايدز ( مجموعة أعراض نقص المناعة المكتسبة ) ، وهى المرحلة النهائية لإصابة الانسان بفيروس نقص المناعة البشرى (HIV) . ويعتقد حاليا ان الإصابة يتعدى علاجها وتكون النتيجة المتوقعة للدمار المحقق للشخص المصاب ، بالرغم من أن المدة التى يقضيها المريض منذ إصابته بالمرض وحتى وفاته تختلف من شخص الى آخر . وبمجرد أن تم التعرف على المسبب الوحيد لهذا المرض وهو HIV فقد ظهرت شهادة متنامية تثبت أن HIV ليس وحده المسبب للايدز ، ويعتقد على وجه الخصوص ، أنه اذا أصيب شخص ما ب mycoplasma ( وهو نوع من البكتير ) ،

فانه يصبح أكثر عرضة للإصابة بـ HIV ، اذا تعرض لهذا الفيروس ، وهناك الفيروس الذى يسمى بـ (cytomegalovirus) ، الذى يحمله العديد من الناس لمدة طويلة ، قد يتحول من فيروس نقص المناعة غير مؤذ ظاهريا الى مرض الايدز الكامل المعروف . وهناك أيضا نظرية - هافسر - التى تقترح ان معظم الضرر الواقع من المرض ، يأتى نتيجة مشكلة نقص المناعة الذاتية . أى أن الايدز هو جهاز المناعة الذى يدمر نفسه بنفسه ، عندما يهاجم عن طريق الفيروس ، فضلا عن أن يكون الفيروس مدمرا . الا أن فعالية العقاقير المضادة لفيروس نقص المناعة البشرى قد أوضحت أن فيروس نقص المناعة البشرى ، له دور مهم يلعبه فى هذا المرض . وهناك العديد من المجالات التى قام فيها علماء التقنية الحيوية بأحداث تقدم كبير فى تحليل هذا المرض ، من خلال تطوير طرق التشخيص والعلاج ، والاتجاه نحو الشفاء الكامل من المرض ، والوصل على منع انتشاره :

١ - الأبحاث الأساسية : تم الانتهاء من التوصيف الكامل لفيروس نقص المناعة البشرى فى خلال ستة أعوام منذ بداية التعرف على المرض ، وجاء بعضها من سجلات التاريخ الطبى ، وما كانت لتنتهى بهذه السرعة الا كنتيجة لتقنيات البيولوجيا الجزيئية ، والامكانية القائمة للكوانتم التى تخدم هذه التقنيات .

٢ - التشخيص : ان الايدز من الأمراض البطيئة جدا ، وهؤلاء الناس الذين لديهم فيروس نقص المناعة الموجب ، قد يكونون مسببين للعدوى ، بالرغم من عدم ظهور أية أعراض للمرض عليهم لسنوات عديدة . ولهذا السبب ، فانه يوجد قدر كبير من الغائلة فى تشخيص الإصابة بفيروس نقص المناعة هؤلاء المرضى بالسرعة الممكنة . وقد اقترح اجراء عدد كبير من الفحوص المبنية على أساس الأجسام المضادة الأحادية الاستنساخ ، وقد جرب ، وطور العديد منها وأرسل بعضها الى الأسواق . وهناك الفحوص الأخرى التى يكون الأساس فيها مجسات ال د ن أ ( انظر مجسات ال د ن أ ص : ١٤٣ ) ، وخصوصا النوع PCR ( انظر هذا الموضوع ص : ٢٩٨ ) ، قد أجريت عليها الأبحاث لكنها كانت بصفة عامة بالغة التعقيد ، لكن يتم استخدامها على نطاق واسع فى التطبيقات الاكلينيكية .

٣ - العلاج : والعلاج الوحيد المقبول فى الوقت الحالى هو العلاج بـ AZT (الفيروس الارتجاعى) . وهو عقار تقليدى كيميائى شائع يمكن تصنيعه باستخدام طرق الانتقال الحيوى ( انظر الانتقال الحيوى ص : ٨٤ ) .

وهناك سلسلة من العقاقير الأخرى يجري تطويرها ، والبعض منها مبني على أساس الأبحاث العقاقيرية التقليدية التي تمت في السنوات الأخيرة . والبعض الآخر هو من منتجات التقنية الحيوية مثل ( CD4 ذى الأساس البروتيني ) ، والذي يهدف الى إيقاف الفيروس من الارتباط الدائم بالخلية ، وبهذا يمنع إصابة خلايا جديدة . و CDR هو الخلية البروتينية التي يرتبط بها الفيروس . والبروتين gp 120 (والبروتين الأب gp 160) هو البروتين الفيروسي الذي يحدث الارتباط . وعند تفتيته ببروتين آخر ، فإنه سيمنع نظريا الفيروس من أن يحبس داخل الخلية . ولما كان الـ CDR بروتينا غشائيا ، فإنه لا يقبل الازدابة : ونتيجة لذلك فإن أحد الأهداف الأولى لأبحاث الـ D أن المعالج ، هو جعل CDR قابلا للازدابة . وهناك براكات مثل جينتكن ، بايجون وشيرون والعديد من الأسماء الكبيرة اللامعة في مجال التقنية الحيوية . تجرى أبحاثا على هذا النوع من علاج الايدز ، إلا أن التجارب الاكلينيكية التي أجريت لم تعط نتائج مبشرة حتى اليوم . لظهور الجيل الأول من الـ CDR القابلة للازدابة .

٤ - اللقاحات : ان تطوير لقاح علاجي من أجل شيء ما ، يقوم بتدمير الجهاز المناعي ، يعتبر عملا صعبا . اللقاح الواقى - هو ذلك اللقاح الذي يحمي الناس الذين لم يصابوا بفيروس نقص المناعة ، من الإصابة بالفيروس - يجب أن يكون من الأسهل تطويره . ويجرى فحص العديد من الطرق ، التي تدور حول فكرة استنساخ أحد البروتينات الخاصة ، أو جزء من البروتين من فيروس الايدز ، واستخدامه كلقاح ، وبذلك تجنب حقن فيروس نقص المناعة نفسه في الناس . والبروتينات المرشحة لهذا المرض هي G 120 أو G 160 ، والبروتينات المأخوذة من قلب الفيروس (P 24) والتي تبدو لبعض الأسباب انها تعمل جيدا . ولا يوجد لقاح حتى الآن وصل في مرحلة التجارب الاكلينيكية للانتاج الكمي .

والتأثير الفعال الذي أحدثه الايدز كواب ، قد جعل صناعة التقنية الحيوية تبذل من اجراءات العملية التنظيمية لبعض العقاقير ، عتديا أصبح الأشخاص المصابون بالايدز ، أكثر سخطا على بطء العمليات التنظيمية الرسمية ، وبدورا بأنفسهم يجربون عقاقير لها تأثير فعال على الايدز بطريقة غير رسمية . وهناك سلسلة من المركبات المضادة للفيروس التي يمكن استخدامها والتي تشتمل على عقار (interferon) الذي لم يخصص للبيع كعقار ضد الايدز داخل الولايات المتحدة ، قد تم تجربته بواسطة الأشخاص المصابين بالايدز . وقد أدى ذلك بالنال الى أن يسلك رجال السياسة الطرق السريعة للموافقة على عمليات الدواء الخاصة بالايدز ، والأمراض الأخرى المهمة التي تكون في مراحلها الأخيرة .

والايدز من الأمراض التي لها فبرة سياسية عالية ( الحفلات الموسيقية التي أقيمت من أجل التوعية بخطر الايدز عام ١٩٩٢ ، تنغام في ذاكرتنا مع المطرب فريدي ميركوري الذي جذب بليوناً من المشاهدين ، بالمقارنة بحوالي ٢٥٠ مليون مشاهد الذين استجابوا للحفلات التي أقيمت من أجل ( المعونة الحية ) لإعانة المجاعة الأفريقية ) . وتعتبر الأبحاث التي تجرى في كلتا المجالات الصناعية والأكاديمية أبحاثاً مكثفة . والتمويل الذي ينفق من أجل الأبحاث التشخيصية والعلاجية للايدز ، أصبح من الممكن الحصول عليه ، بخلاف الكثير من الأمراض الأخرى . وقد عملت صناعة التقنية الحيوية بكفاءة عالية في اكتشاف علاجات من أجل الايدز ، وذلك لن ثلاثة أسباب رئيسية ، الأول ، هو سهولة الحصول على الاعتمادات المالية نسبياً . الثاني ، وهو التحدي الفني المعقد للمرض ، الذي جذب اليه الباحثين من كل مكان . الثالث ، وهو حجم مشكلة هذا المرض في المستقبل : يحتفل أن يصل عدد المصابين بهذا المرض في العالم الغربي الى ٣ مليون شخص مصاب بفيروس المرض ، ومعظم هؤلاء سوف يطورون المرض في السنوات المقبلة ، ذلك الأمر الذي يحتاج الى علاجات مؤثرة تستطيع التقنية الحيوية إنتاجها .

## AIRLIFT FERMENTER

## مخمر الرفع الهوائي

مخمرات الرفع الهوائي " أو مفاعلات الرفع الهوائي (ALRs) ، هي إحدى أنواع المخمرات الحلقية ، التي لها شهرة كبيرة جداً ، في العديد من التطبيقات . ويتكون مخمر الرفع الهوائي من جزئين رئيسيين ، رافع ومستقبل سفلي ، ويدور وسط التخمر السائل بين هذين الجزئين ، ويتم تغذية الرافع بالهواء ( أو غاز آخر الذي يكون أحياناً أكسجين نقياً ) ، ويضخ هذا الغاز في اتجاه القاع بواسطة رشاش . ومن ثم لا تكون هناك آلية تقليب داخل المخمر . ويوجد عادة موزع للغاز في أعلى الرافع . ويقوم هذا الموزع بعملية فصل الغاز من السائل ، وبذلك لا تعود فقاعات الغاز مرة أخرى الى المستقبل السفلي ، حيث تحاول من هناك الصعود الى الرافع وتؤدي بالتالي الى إعاقة دوره السائل .

ويرجع شيوع هذا النوع من المخمرات ، الى ديناميكية سائل المفاعل . حيث يقوم الهواء برفع السائل حول المخمر في أنسياب تسمى ، وبذلك يقلل قوى القص التي قد تنجم نتيجة دوران ألواح التقليب خلال الوسط ، والتي قد تؤدي الى فتح الخلايا الثديية الرقيقة التي يجرى استنباتها عنوة .

أو قد تلحق الضرر بالخيطوط الفطرية الطويلة \* وكانت مفاعلات الرفع الهوائى ، ذات شهرة كبيرة ، فى صنع الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ بكميات كبيرة \* الا أن الاتجاه قد تحول الى استخدام مفاعلات النسيج المجوف لجميع عمليات التخمر ، ما عدا عمليات التخمر الحبيبية .

انظر أيضا النسيج المجوف ص : ٢١٤ ، المفاعلات الحيوية الحلقية ص : ٢٥٧ .

## AMINO ACIDS

## الأحماض الأمينية

تعد الأحماض الأمينية ، هى المركبات الرئيسية لكل الكائنات الحية ، إذ يتم انتاجها بكميات كبيرة بواسطة التقنية الحيوية ، باستخدام عمليات التخمر والتحول الحيوى \* وقد سيطرت عدة شركات يابانية ، على أسواق العالم من خلال انتاجها الوفير من الأحماض الأمينية \* وقد استخدمت هذه الشركات نظم التخمر التى يجرى من خلالها استنبات البكتيريا أو الفطريات ، والتى يتم الاختيار منها لانتاج أحماض أمينية معينة بكميات كبيرة والتى تفرز داخل وسط التخمر \* وعند جمع الوسط وتنخلص من المركبات الأخرى ، يتم الحصول على الأحماض الأمينية ، بكميات قد تصل الى المئات أو آلاف الأطنان فى العام .

وتشتمل الأحماض الأمينية التى تنتج تجاريا على :

١ - الحمض الجلوتامينى : وهو الحمض الأمينى الذى يتم انتاجه بكميات وفيرة فضلا عن أى حمض آخر ، لأنه يستعمل بكثرة كجلوتامين صوديوم أحادى (MSG) فى صناعة الغذاء ، ويكسب الطعام نكهته المميزة ، ويستخدم فى بلدان الشرق الأقصى كبديل للملح .

٢ - اللايسين : وهو الحمض الأمينى الثانى الذى تنتج منه كميات وفيرة ، ويستخدم كملقحة إضافية لغذاء الحيوان ( الذى يكون فى الغالب به نقص جوهري فى الأحماض الأمينية الأساسية ، وعلى وجه الخصوص اللايسين ) .

٣ - السيستين : الميثيونين \* ويحتوى هذان الحمضان الأمينيان على عنصر الكبريت ، ويستخدمان أيضا كملائق إضافية لغذاء الحيوان .



٤ - الفتيلا لاني : بالإضافة الى استخدامه بكميات قليلة كمليقة اضافية لغذاء الحيوان ، فان الفتيلا لاني ، يعتبر أهم المكونات الكيميائية الغالبة في صناعة ال (ASPARTAME) .

٥ - تريبتوفان : اثار ذلك الحمض ضجة اعلامية كبيرة عندما أنتج في عام ١٩٩٠ عن طريق الهندسة الوراثية الجديدة لميكروب المسيلة (*Bacillus amyloliquefaciens*) والذي قام بتصنيعه Denko Kk وكانت هذه المادة مرتبطة بمرض اعتلال جسد نادر يسمى بمجموعة أعراض الوهن الضلي المحب الأيوسيني *eosinophila-myalgia syndrome* (EMS) وقد تعالت الأصوات ، وكثرت الادعاءات التي تثبت أن الهندسة الوراثية غير محسودة العواقب . وفي حقيقة الأمر فان المشكلة كانت ترجع الى أن هناك مركبا كيميائيا تولد ( تقليديا تماما ) أثناء عمليات التفتية ، وليست له علاقة تذكر بـ د ن أ المعالج .

وهناك العديد من الأحماض الأمينية التي لا تستطيع أجسامنا صنعها بنفسها ( وهي الأحماض الأمينية التي من أصل حيواني ) ، وبالتالي يجب أن نتناولها في وجباتنا الغذائية ، ويجري صنعها أيضا بكميات كبيرة من أجل الاستهلاك الآدمي ، أو الاستهلاك الحيواني . ويوجد هناك ١٥ حمضا أمينيا طبيعيا آخر - وتوجد هذه الأحماض في البروتينات - ويتم انتاجها بواسطة عمليات التخمير بكميات تقدر بالآلاف الأطنان . والأحماض الأمينية الأخرى التي لا توجد في البروتينات ، وخصوصا التي من نوع (D-isomers) يتم صنعها عن طريق عمليات التحول الحيوي كمواد كيميائية بسيطة . وتستخدم عمليات التحول الحيوي لهذه المواد ، لأنها لا توجد في الطبيعة . أو توجد بكميات ضئيلة . وعلى سبيل المثال ، فان (D-amino acids) يتم استخدامه في تصنيع المضادات الحيوية . وتعتبر (D-amino acids) هي تلك الأحماض التي لها ايدية (handedness) ، مخالفة للأحماض الأمينية الطبيعية ) .

## تجميد الخلايا الحيوانية

### ANIMAL CELL IMMOBILIZATION

تستخدم الخلايا الحيوانية ، على نطاق واسع فى مجال التقنية الحيوية ، لانتاج منتجات طبيعية ، أو بروتينات مهندسة وراثيا . ومن مميزات الخلايا الحيوانية أنها تنتج بطريقة طبيعية العديد من البروتينات ذات الأهمية العلاجية ، ويجرى انتاج البروتينات المهندسة وراثيا عن طريق الخلايا الحيوانية ، بواسطة التعديلات الانتقالية المتأخرة العادية للحيوانات ، وبالرغم من أن الخلايا الحيوانية أكثر عرضة للتهشم من الخلايا البكتيرية ، لذلك لا يمكن تعريضها الى قوى القص العالية الناتجة من الطرد المركزى المتكرر ، فى حين أن الخلايا البكتيرية تستطيع أن تتحمل قوى القص خلال عمليات التخثير التجارية .

وفى الواقع ، فإن أية خلية أو أى جزء صغير ، يمكن تجميده عن طريق ايقاعه فى شرك بعض المواد الصلبة ، وذلك اما بجعله ينمو على المادة الصلبة ، أو بتكوين المادة حوله بعد أن يتم نموه . وعملية الايقاع فى الشرك بأية صورة من الصور ، هى الطريقة الشائعة ، التى يجرى استخدامها كثيرا ، بدءا من الكبسلة الدقيقة ، وحتى نمو الخلية داخل المفاعل الحيوى ذى النسيج المجوف ( انظر النسيج المجوف ص : ٢١٤ ) . بالإضافة الى هذه الطرق العامة ، فإنه توجد بعض الطرق الخاصة التى يتم استخدامها مع الخلايا الحيوانية .

١ - خلايا الالتصاق السطحي : وأبسط هذه الطرق هو استخدام الالتصاق الطبيعى للخلايا الحيوانية مع بعض المواد . ويلتصق العديد من الخلايا الحيوانية فوق سطح قاع مناسب ، وتحتضنه كما تحضن الخلايا الأخرى ، أو مصغرفات النسيج الضامى فى الجسم . وإذا نبت هذه الخلايا الحيوانية على سطح لدن مناسب كالزجاج أو السيراميك ، فإن هذه الخلايا سوف تلتصق بتلك الأسطح ، وهذا يجعل من السهل بقاءها فى مكان واحد . ويمكن أن ينمو فيما بين ١٠٠٠٠ الى ١٠٠٠٠٠ من الخلايا النديية فوق مسطح مساحته ١ سم مربع ( ويعتمد عدد الخلايا النامية على نوع الخلية وعلى نوع السطح ) .

وتعتبر هذه إحدى طرق الانتاج بالجملة الا اذا كانت الأسطح مغلوقة بشكل معين . وتستطيع مفاعلات النسيج المجرف أو المفاعلات الحيوية الغشائية أن تقوم بهذا العمل، لكن إحدى الطرق المفضلة هي استخدام الحاملات المسامية . وقد تكون هذه الحاملات اما متعددة السكريات ، البروتين ، ( وخصوصا الكولاجين ) ، المادة اللدنة أو السيراميكية التي بداخلها ثقوب ميكروسكوبية ، ويبلغ مقطع هذه الثقوب من بضع عشرات الثقوب الى مئات الثقوب في الميكرون الواحد (ثقوب دقيقة جدا) . تسمى هذه المواد بالحاملات الدقيقة ، أو الخزرات الميكروية . وتنمو الخلايا داخل هذه الثقوب ، وتوفر هذه المواد زيادة في المساحة السطحية المتاحة لها في الوقت الذي يظل فيه حجم المستنبت ثابتا : وعلى سبيل المثال ، فانه مصفوفة المستنبت المصنوعة من السيراميك ذي الكور البصري ، لها مسطح ٨ سم مربع لكل ١ سم مكعب من حجم المادة الصلبة . ويمكن تشكيل الحاملات من جزيئات صغيرة أو ألواح أو أنابيب . وبالإضافة الى السيراميك ، فانه يمكن صنع المستنبت من متعدد السكريات ( الديكستران ، الطحالب ، الاجار ) . مع اجراء بعض التعديلات الكيميائية ، لكي تعطىها شحنة سطحية : وتعتبر هذه الطريقة شائعة ، لأنها تحاكي بعض الأشكال الغشائية ، التي تنمو عليها الخلايا داخل الجسم ، ولهذا فان الخلايا تلتصق بهذه الأسطح بقوة كبيرة .

## مضادات النموذج المتميز للأجسام المضادة

### ANTI-IDIOTYPE ANTIBODIES

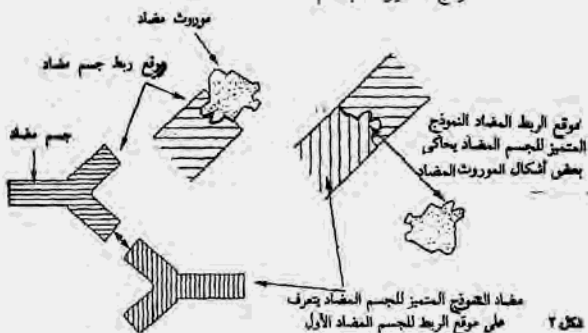
تعتبر مضادات النموذج المتميز للأجسام المضادة ، أجساما مضادة ، تقوم بالتعرف على مواقع ربط الأجسام المضادة الأخرى . وتعتبر مواقع الربط هذه متممة لموقع ربط آخر من الجلوبيولين المناعي . وتستفيد التقنية الحيوية بهذه الأجسام المضادة من خلال ثلاث طرق :

أولا ، ان هذه الأجسام المضادة توجد في الدم الطبيعي . وعندما تصبح محصنين ضد شيء ما ، فاننا لا نكتسب مناعة فقط ضد هذا الشيء . لكننا نكتسب أيضا أجساما مضادة ضد هذه الأجسام المضادة ( وأجساما مضادة ضد هذه الأجسام المضادة وهكذا ) . وهذا يشكل شبكة من الأجسام المضادة ، والتي ترتبط ببعضها البعض ، بدرجات مختلفة ، انها تلك الشبكة التي تساعد على تنظيم الاستجابة المناعية . ويرجح أن تكون

استجابات الحساسية الى حد ما نتيجة تحليل هذا النوع من التنظيم - وعلى ذلك ، فان المضاد النموذجي للأجسام المضادة يعتبر مهما لتنظيم الجهاز المناعي ، ومن خلال فهم كيفية وسبب انتاج هذه الأجسام ، فانا نستطيع أن نعرف جزءا مهما من عملية فهم كيفية عمل الجهاز المناعي .

( انظر الرسم ) .

### مضاد النموذج المتميز للأجسام المضادة



وسمة أخرى تأتي من اعتبار الشكل الذي يبدو به المضاد النموذجي للجسم المضاد . اذا شبهنا الجسم المضاد ( بمفتاح ) تم اختياره بدقة ، ليوائم ( قفل ) معيناً من الفيروس ، أو البكتيريا ، حينئذ فان المضاد المتميز للجسم المضاد ، يكون هو ذلك ( القفل ) المضبوط الذي اختير ليتواءم مع ( المفتاح ) . وبمعنى آخر ، انه يجب أن يكون لديه بعض التشابه للموروث المضاد الأصلي ، تلك المادة التي يتفاعل معها الجسم المضاد الأصلي . وهذا يعني انه بصنع النموذج المضاد للجسم المضاد ، فان هذا يكون اسهل ، لضاعفة الخصائص الوظيفية لهذه البروتينات كهرومونات أو جزيئات متقبلة هرمونية . ويرفع الجسم المضاد ضد هذا الجزيء ، ثم رفع المضاد النموذجي للجسم المضاد ضد الجسم المضاد ، فانك بذلك

تخلق جلوبيولين مناعيا له بعض الخصائص الوظيفية للهرومون الاصل  
او متقبل الهرمون ، ولكن التي يمكن ان تنتج بسهولة وتعتبر متميزة  
كيميائيا تماما \*

وبالرغم من ان هذا يبدو سهلا من الناحية النظرية ، الا ان الجسم  
المضاد لا يتعرف الا على نطاق صغير من سطح البروتين . ومن ثم فان المضاد  
النموذجي للجسم المضاد ، يستطيع ان يحاكي فقط خصائص او وظائف  
هذا النطاق من البروتين ، ويحتل ان هذه الوظائف محددة نوعا ما .  
وعلى ذلك ، فان المضاد النموذجي للجسم المضاد ، الذي يرتبط بجسم  
مضاد ضد الانسيولين على سبيل المثال ( ومن ثم يكون له موقع ربط  
مشابه لجزء الانسيولين ) ، يرتبط أحيانا بالجزء المتقبل الانسيولينى .  
الا انه ليس من الضروري ان تحدث استجابة خلوية ، بنفس الطريقة التي  
تتم مع الانسيولين \*

وذلك بسبب انه قد لا يرتبط بالمتقبل بنفس الطريقة التي كان  
يرتبط بها الانسيولين نفسه . وهذه الاختلافات الحادة ، قد قللت من  
استخدام المضاد النموذجي للجسم المضاد منذ ذلك الحين .

والمضادات النموذجية للأجسام المضادة ، يمكن استخدامها أيضا  
كلقاحات ، وفي هذه المرة أيضا . يتم استخدامها لمحاكاة بروتين ، وهذا  
البروتين يكون جزءا من سطح فيروس أو بكتيريا . وبالرغم من انه لا يعتبر  
خطرا في هذه الحالة ، محاكاة القطع الكلي البروتيني للفيروس .  
وعلى أساس ان المضاد النموذجي للجسم المضاد ، يحاكي جزءا  
من سطح الفيروس ، يستطيع الجهاز المناعي الوصول اليه ( ومن ثم يصبح  
التعرف عليه سهلا في الفيروس النهائي ) ، ويمكن بعد ذلك  
استخدامه في تحفيز الجهاز المناعي على صنع الجسم المضاد المناسب .  
وتعتبر هذه فكرة طيبة ، لأنها تسمح بتطوير اللقاح بدون استخدام دائم  
لفيروس حي في صنعه . وبالرغم من ذلك ، فان الرابطة بين الفيروس  
المستخدم لصنع الجسم المضاد ، والجسم المضاد ، وبين هذا الجسم المضاد  
والمضاد النموذجي للجسم المضاد الذي تم حقنه ، وبين هذا الجسم المضاد ،  
والجسم المضاد الذي سوف يصنعه جسمنا ، تبدو علاقة غامضة تماما .  
وفي التجارب التي أجريت حتى ذلك الحين ، فان الجسم المضاد الناتج .  
قد فشل في التعرف على الفيروس بطريقة صحيحة .

( انظر الأجسام المضادة ص : ٣٣ ) \*

تولى صناعة التقنية الحيوية قدرا كبيرا من نشاطها الى اكتشاف عقاقير جديدة . ومن احدى رتب العقاقير تأتي المضادات الحيوية - ويوجد هناك ثلاث طرق لتطوير المضادات الحيوية ( بالإضافة الى تطوير المضادات الحيوية الحالية ) عن طريق العناصر التقني حيوية . ومعظم المضادات الحيوية الموجودة حاليا هي اما من الأنواع التخليقية او شبه التخليقية - ومن النادر تماما أن يتم اكتشاف مضاد حيوي بحالة طبيعية من الطبيعة .

والمضادات الحيوية الحالية وخصوصا البنسلين ، كانت أول منتجات الصناعة الدوائية ، والتي تعتبر الآن منتجا من منتجات التقنية الحيوية . والتي يتم انتاجها بواسطة الفطريات في أجهزة التخمر . والبنسيلينات والاستربتوميسينات ، وحشد كبير من المضادات الحيوية ، التي غزت الأسواق في فترة الأربعينات والخمسينات ، لانزال المنتجات الرئيسية لصناعة التخمر . ومنذ ذلك الحين ، فقد أسس علماء التقنية الحيوية على هذه القاعدة وقاموا بتطوير سلسلة من المضادات الحيوية الجديدة :

١ - المضادات الحيوية المهجنة : ان تخليق المضاد الحيوي ، هو نتيجة عدد من المراحل الانزيمية داخل بكتير أو فطر معين . وتنتج بعض الأبحاث الحالية الى انتاج المضادات الحيوية المهجنة - وهي الجزيئات التي تتكون من أجزاء صغيرة من مضادين حيويين مختلفين . ويتم هذا بوضع الانزيمات المختارة من خليتين منتجتين للمضادات الحيوية داخل بكتير واحد . وقد تطور هذا العمل بعد ذلك باستخدام الأستربتوميسينات المهندس وراثيا .

٢ - الاضيات الجديدة : من المتوقع أن يتم انتاج المزيد من المضادات الحيوية بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة والنباتات أكثر من تلك التي اكتشفها الإنسان حتى الآن . وتستخدم صناعة التقنية الحيوية امكاناتها الهائلة في تنمية أنواع جديدة من البكتيريا والفطريات بكميات كبيرة لفصل أنواع جديدة من البكتيريا من أجل صنع المركبات التي لها أنشطة دوائية مفيدة . وتعتبر شركة كازانوف متخصصة في هذا المجال .

٣ - الحيوان المضاد للبكتيريا : والحيوانات وعلى وجه الخصوص الحيوانات اللافقارية ( التي ليس لها أجهزة مناعية معقدة مثل الثدييات )

تقوم بإنتاج سلسلة كبيرة من المواد التي تقتل البكتيريا . ومعظم هذه المواد من البروتينات أو البيبتيدات . وتبحث تقنية استنساخ الجين التقليدية، في إمكانية استنساخ جين مثل هذه البيبتيدات داخل البكتيريا أو الخميرة التي تستطيع أن تنتج هذه المواد بكميات كبيرة . ويهتم علماء التقنية الحيوية بصفة خاصة بالبروتينات المنتجة عن طريق خلايا الجهاز المناعي ، والتي تقوم بتدمير البكتيريا الغازية بطرق طبيعية ، والخلايا التي تنتج بروتينات الجهاز المكمل ، وهي مجموعة البروتينات التي تحدث تقويها في الخلايا المصابة بالفيروس . وبعض من هذه البيبتيدات لا تدمر الخلايا بنفسها ، لكنها تعطي الفرصة لخلايا الدم البيضاء لكي تقوم بتدميرها ( وتسمى هذه العملية بعملية الحضانة Opsonization ) . وهناك طرق أخرى مثل البيبتيدات المدافعة ، والمسامية البكتيرية التي تزيد البروتين (BPI) ، بيبتيدات البكتينين ، أزوروسيدين ، وانزيم اللايسوزيم الذي يقوم فعلا بقتل الخلايا البكتيرية . وهناك مجموعة ثالثة ، تعرف بالكنتزفين التي تعوق النمو البكتيري ، عن طريق التخلص من الحديد الحر الذي تحتاجه هذه البكتيريا من البيئة المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول إليه .

## ANTIBODIES

## الأجسام المضادة

الأجسام المضادة ، هي بروتينات يقوم جهاز المناعة بتصنيعها لمقاومة العدوى ، وكل جسم مضاد يتم صنعه لكي يتعرف على جزيء واحد من موروث مضاف مستهدف . وإذا كان هذا الموروث المضاد جزيئا صغيرا ، فإن الجسم المضاد سيتعرف عليه بأكمله . أما إذا كان جزيء الموروث المضاد كبيرا ، فإن الجسم المضاد سيتعرف فقط على جزء منه ويسمى الجسم المضاد في هذه الحالة بالجسم المضاد الايبتوبي . ويلتصق مرقع ربط الجسم المضاد بهذا الموروث المضاد بطريقة قوية جدا . ويسمح هذا الالتصاق للجسم بالتعرف على الموروث المضاد على أنه شيء ما قد دخل الجسم ، ويجب ألا يكون موجودا فيه - كالفيروس ، أو البكتير ، أو السموم ومن هنا تبدأ عملية التخلص من هذا الجسم الغريب .

وتصنع طائفة الحيوانات الثديية أجساما مضادة ضد أي شيء تقريباً ، لا يكون في حد ذاته جزيئاً ، أي أنه ذلك الجزيء الذي لا يعتبر جزءاً طبيعياً من الجسم . وعلى ذلك فإنك تستطيع أن تجعل الحيوانات الثديية

يصنع جسمنا مضادا ضد أى جزيء تقريباً وذلك من خلال حقن الجزيء فى تيار الدم . ويقوم الجهاز المناعى بالتعرف عليه على أنه مادة غريبة ، ثم يقوم بصنع جسم مضاد مناسب . وفى حقيقة الأمر ، فإن الجهاز المناعى يصنع سلسلة كاملة من الأجسام المضادة التى تختلف عن بعضها اختلافاً قليلاً ؛ ويحتوى دم معظم الناس عادةً على جيش جرار من جزيئات الأجسام المضادة المختلفة ، الموجهة إلى عوامل المرض المختلفة ، والجزيئات الغريبة الأخرى التى دخلت أجسامهم فى الماضى . ولهذا السبب فإن الأجسام المضادة التى تستحضر من دم الحيوانات النديية ، تسمى بالأجسام المضادة متعددة الاستنساخ لأنها قد تكونت من عدد كبير من منسختات ( مجموعات متطابقة ) الخلايا . وهذا يعتبر مخالفاً عند مقارنته بالأجسام المضادة المخلقة وحيدة النسخ ( انظر الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، ص : ٢٧١ ) .

وقد كانت الأجسام المضادة ذات فوائد كثيرة للتقنية الحيوية ، بسبب قدرتها الهائلة على الالتصاق بشدة على موروث مضاد واحد فقط ، وإهمال بقية الموروثات المضادات الأخرى .

وعلى سبيل المثال ، فإن هذه الأجسام تستطيع تمييز السكروز من الجلوكوز ، والأحماض الأمينية اليمنى من الأحماض الأمينية اليسرى (enantiomers) ، بروتينات الدم البشرى من بروتينات القرود النح . ومن ثم فإنها تعتبر ركائز للعديد من العمليات التى تحتاج إلى تمييز دقيق .  
وتسمى بروتينات الجسم المضاد علمياً بالجلوبيينات المناعية .  
ويوجد هناك أربعة أنواع منها جديدة بالذكر :

IgM - النوع الأول الذى يصنعه الجسم عندما يصادف مادة غريبة .

IgG - النوع الشهير جداً ، والذى يصنع بعد مواجهات مستمرة ( كما فى حالة المرض ) .

IgE - النوع المسئول عن تفاعلات الحساسية .

IgA - وهو نوع نادر يوجد فى المريمية ، وبعض الأنواع الأخرى من السوائل اللادمية .



الأجسام المضادة المصنعة من الخلايا اللمفية - والتي تقوم بتصنيعها الخلايا اللمفية B ( خلايا B ) ، من خلال عملية تساعد فيها الخلايا T .

( انظر أيضا التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى ص : ١٦ )

تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥

المشخصات المناعية رقم : ٢٣٣

السميات المناعية رقم : ٢٤١

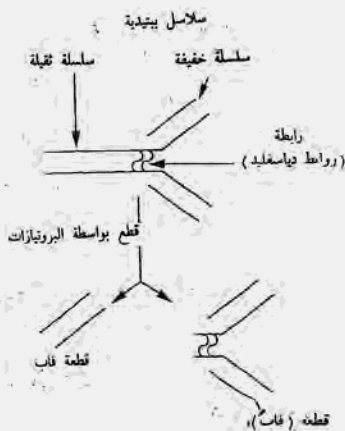
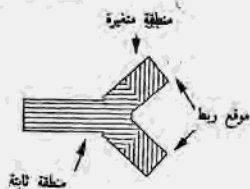
## ANTIBODY STRUCTURE

## تركيب الجسم المضاد

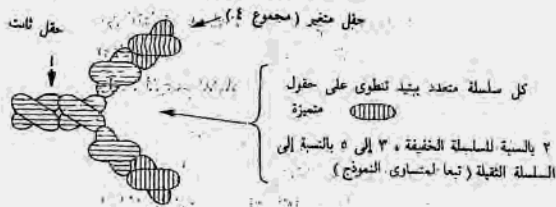
تعتبر الأجسام المضادة ذات تركيب محدد تماما . ولكل جسم مضاد سلسلتان « خفيفتان » وسلسلتان « ثقيلتان » . وتقع منطقة الارتباط بالموروث المضاد أو موقع الربط ( منطقة التحديد المتكامل ) فى طرفى السلاسل الخفيفة والثقيلة - وعلى ذلك فان الجسم المضاد يتكون من كلتا السلسلتين . وتنقسم السلاسل الى نقط متميزة تسمى حقول (Domains) ، و « حقل الجسم المضاد الأحادى » (DAB) يعتبر حقلا واحدا للجسم المضاد .

والمناطق الامينية الطرفية لكل من السلاسل الخفيفة والثقيلة تسمى بالمناطق المتغيرة ، لانها تكون متغيرة فى الأجسام المضادة . وتسمى المناطق الأخرى بالمناطق الثابتة ، أى هى المناطق المتشابهة بين الأجسام المضادة لنفس الرتبة والرتبة الفرعية .

ويمكن قطع الجسم المضاد بواسطة انزيمات البروتيز الى أجزاء عديدة تعرف بـ Fab و sFab و Pac ( لأسباب تاريخية ) . وتعتبر أيضا من سمات لغة التقنية الحيوية .



التركيب ثلاثي الأبعاد (تخطيطي)



شكل رقم (٣)

مضاد الاحساس (ر ن أ) أو (د ن أ) ، هو حمض نووي ذو جديلة واحدة ، والذي يعتبر مكملا الى التشفير ، أو ( الاحساس ) لجديلة من جين ، وبالتالي يكون مكملا أيضا الى (mRNA) الذي ينتجه هذا الجين . وإذا كان مضاد الاحساس ر ن أ ، موجودا في الخلية في نفس الوقت مثل (mRNA) ، فإنه يتجهن معه مكونا جديلة حلزونية مزدوجة . هذه الجديلة المزدوجة من ال ر ن أ لا تستطيع أن تترجم بعد ذلك بواسطة الريبوزومات لكي تصنع بروتينا . وعلى ذلك يمكن استخدام مضاد الاحساس ر ن أ ل إيقاف التعبيرات الجينية التي تصنع البروتينات .

ويعتبر مضاد الاحساس ر ن أ من الطرق القوية لتعديل النشاط الجيني ، لأنه يعتبر طوراً من أطوار الهندسة الوراثية الباجية ، وليس اختياراً سلبياً للمتغيرات الاحيائية للجين . وعلى ذلك فبدلاً من محاولة اختبار كل نسخ جين معين في النبات مثلاً ، فإن المهندس الوراثي عليه فقط أن يدخل جيناً واحداً ، يقوم بإنتاج مضاد الاحساس ر ن أ ، وسوف يقوم مضاد الاحساس بمنع (mRNA) من أي نسخ لهذا الجين ، يجري استخدامه بواسطة الخلية .

والطريقة التي يعمل بها مضاد الاحساس لاتزال غامضة . ومن الواضح أن الريبوزومات لا تستطيع أن تستخدم ال ر ن أ المزدوج الخلوي في صنع بروتين ، وعلى ذلك فإنه يربط مضاد الاحساس (ر ن أ) مع (mRNA) سوف يعمل على إيقاف نشاطها . إلا أن هذا الربط نادراً ما يحدث ، بفرض وجود عوامل أخرى أيضاً . فإن هذه العوامل تشتمل على :

١ - الطريقة التي تحلل بها الخلية الجديلة المزدوجة لل ر ن أ ( يعتبر العديد من ال ر ن أ الفيروسية ، هي جداول مزدوجة ، بينما تكون ر ن أ السيتوبلازمية العادية هي جديلة مفردة ، ولذلك فإن هذا قد ينشأ كآلية مضادة فيروسية ) ، وخصوصاً دور (Rnase H) ، وهو الانزيم الذي يهدم الجديلة المزدوجة لل ر ن أ ، والمزدوج المفرد ر ن أ - د ن أ بطريقة معينة .

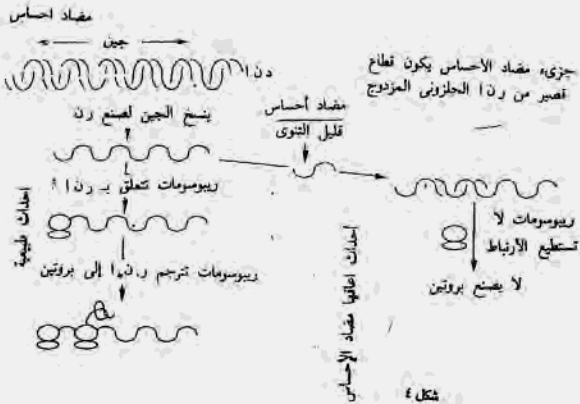
٢ - أينما تصنع خلية مضاد الاحساس ر ن أ ( ومن الواضح الواضح أنها يجب أن تقابل هدفها mRNA حتى تصبح فعالة ) .

وقد اكتشف مضاد الاحساس كطريقة تقوم من خلالها بعض البكتيريا بتنظيم نشاط جيناتها بطريقة طبيعية ، لكن بعض الشركات قد تحسنت لهذا الموضوع من أجل استغلال امكانيات مضاد الاحساس في تنظيم الجينات بطريقة اصطناعية . وتعتبر مضادات الاحساس ر ن أ أو مشتقاتها من العقاقير المفيدة ، لأنها تستطيع إيقاف تأثير أحد الجينات ، دون التأثير على الجينات الأخرى . وقد تم استغلالها على وجه الخصوص في إيقاف تأثير الجينات الورمية ( انظر الجينات الورمية ص : ٢٨٦ ) ، حيث تقوم بإبطاء أو منع تطور السرطان . بالإضافة الى انها تستطيع أيضا إيقاف تأثير الجينات الفيروسية ، ولذلك فإنها تستخدم كمعاقير مضادة للفيروس ( انظر المركبات المضادة للفيروس ص : ٣٩ ) . وقد أظهرت التجارب الأولية أن مضاد الاحساس يحمل في طياته آمالا عظيمة في هذه المجالات ، وتستخدم شركتا ISIS و GENTA الدوائيتان عقاقير مضاد الاحساس في التجارب الكلينيكية . والمشكلة الرئيسية للوفاء بهذا الوعد في التحول من نماذج تجريبية ، تستخدم الخلايا المستنبطة ، الى نماذج حيوانية حقيقية ، هي مشكلة كيفية ادخال مضاد الاحساس الى الخلايا المصابة . ولما كان من الصعب اجراء تجارب الهندسة الوراثية على الانسان ، فإن دور كيميائي العقاقير هو أن يكون قادرا على توصيل مضاد الاحساس ر ن أ أو دن أ السليم الى جميع الخلايا المصابة . وتعتبر هذه صعوبة مزدوجة ، لأن ر ن أ يعتبر غير مستقر تماما ، ومن السهل جدا تحليله بواسطة RNases ، وهي الانزيمات التي توجد في العديد من الأنسجة ومن الصعب تحطيمها . ومن الاستخدامات المتعلقة بهذا الموضوع هو استخدام مضاد الاحساس دن أ ، أو دن أ المعدل ( مثل الفوسفورثيووات دن أ ، الذي له ذرة أكسجين واحدة ، في مجموعات الفوسفات التي تحل بدلا منها ذرة كبريت ) ، والتي تكون أكثر مقاومة للهجوم الانزيمي .

والتطبيق الأكثر حداثة لمضاد الاحساس ، هو من خلال الهندسة الوراثية للنبات والحيوان . والهندسة الوراثية للنباتات على وجه الخصوص ، قد استفادت من تقنية مضاد الاحساس ، حيث استطاعت مجموعات عديدة ، إيقاف جينات انزيمات معينة . والاكثرها شهرة ، تلك الجينات الخاصة بـ (polygalacturonidase) التي تم إيقافها في الطماطم عن طريق عدة مجموعات في الصناعة والأبحاث الأكاديمية . و polygalacturonidase هو أحد الانزيمات الرئيسية التي تستخدم في تحليل جدران خلايا أدمة الطماطم الطازجة ، وبذلك تجعلها لينة . وإذا تم ادخال الجين الذي يصنع مضاد الإحساس (polygalacturonidase mRNA) الى نبات الطماطم ، فإن مضاد الاحساس سينتج بإيقاف تكوين هذا الانزيم في الطماطم ، وتظل الطماطم صلبة لمدة أطول أثناء نموها .

انظر أيضا الانزيم الريبى ص : ٣٥٢ .

انظر الرسم المقابل .



## ANTIVIRAL COMPOUNDS

## المركبات المضادة للفيروسات

من المجالات التي تلعب فيها التقنية الحيوية دورا مهما ، في تطوير الأدوية الجديدة ، هو انتاج المركبات المضادة الفيروسية . وقد ارتكز هذا العمل على سلسلة من الطرق الفنية .

واحدى الطرق الراسخة ، هي من خلال سلسلة العوامل المعززة للجهاز المناعي . ويعتبر ال (Interferons) من المضادات الفيروسية ، حيث تقوم هذه المضادات بتحقيق الدفاعات الخلوية ضد الفيروسات في عديد من المستويات ، بدءا من تقليل تخليق خلية ال د ن أ وبذا تجعل الخلايا أكثر مقاومة للاختطاف عن طريق الجينات الفيروسية ، الى تشجيع الاستجابات المناعية الخلوية . والانتزيفرونات هي بعض المنتجات الأولى من تقنية ال د ن أ المالحج وقد كان مامولا لها أن تكون مجالا فسيحا للمضادات الفيروسية ، لكن نشاطها قد اقتصر على أن تستخدم في مجموعات مع الأدوية الأخرى كي تكون معززات مناعية ، في بعض التطبيقات القليلة الخاصة .

وقد كان علماء التقنية الحيوية أكثر نشاطا في تحضير المواد الكيميائية المعقدة ، ذات الخصائص المضادة للفيروس والطريق الأكثر جلاء ، هو صنع المركبات التي تشبه النويدات في الـ د ن أ ، والتي تقوم بعد ذلك بوقف نشاط الانزيم الذي يمكن الفيروس من صنع الـ د ن أ الخاص به دون أن يدمر الخلية ، وتعتبر Wellcome's AZT ( فيروس ارتجاعي ) وهو العقار المضاد للإيدز ) هي النويدات البنيانية Analogue ، التي تعتبر من المركبات المعقدة ، ولذا يجب أن تتركب في متجازئاتها المجسمة الصحيحة عندما تعمل ، ويعتبر استخدام التخليقات الانزيمية ، في جزء على الأقل من انتاجها من الأمور المفيدة . وهناك سلسلة من الانزيمات تشكل جزءا من جزيئات النويدات قد تم تنقيتها (انزيم النقل فوسفوريل ، انزيم النقل جليكوزيل ، والانزيمات التي تعبد القواعد ) وهي من الكفاءة ، بحيث انها تعمل سريعا بطريقة مفيدة مع النويدات البنيانية ، حتى لو كانت هذه البنيانيات ليست هي ركائزها العادية . وهناك سلسلة من النويدات التمثيلية ، خصوصا الكربونيات الحلقية التمثيلية ( المركبات التي يحل فيها الأكسجين الموجود في حلقه السكر بالكربون ) يجري فحصها بنشاط كبير كى تستخدم مضادات فيروسية لعلاج الأمراض الفيروسية طويلة الأجل .

والطريق الثانى هو استخدام الهندسة الوراثية في خلق البروتينات التي توقف تضاعف التكاثر الفيروسي . ويعتمد هذا الأسلوب هنا على نوع الفيروس المقصود . لكنه يعمل بصفة عامة عن طريق صنع بروتين يرتبط بالبروتين الموجود في الخلايا ، الذى يعتبر البروتين الرصيفي لهذا الفيروس ، أو لبروتين الفيروس الذى يعتبر المحس الرصيفي (docking probe) . فى الحالة الأولى ، تستطيع قطعة من البروتين الفيروسي ، أن تؤدي هذه العملية ، وفى الحالة الأخيرة ، يقوم جزء من البروتين المستقبل الخلوى بهذا العمل ( انظر الايدز ) ص : ٢٢ .

وقد اقترح العديد من الاستراتيجيات الأخرى ، لكن المنتجات لم تعد مرحلة التجارب الاكليميكية .

الطريق الثالث هو استخدام مضادات الاحساس د ن أ أو الريبوزيمات ( انظر مضادات الاحساس رقم : ٣٧ ، الانزيمات الريبية ص ٣٥٢ ) ، وهذا الطريق لا يزال فى طور التجربة .

انظر أيضا معدلات الاستجابة البيولوجية ص : ٦٨ .

الاستنبات المائي ، هو زراعة النباتات المائية والحيوانية في مزارع ، بدلا من حصدها من أماكنها الطبيعية التي تنمو فيها سواء أكانت بحارا أم أنهارا . والمصطلح القريب من هذا الموضوع ، هو تربية الأسماك (pisciculture) ، أى استنبات الأسماك . وتستخدم المزارع السمكية المياه العذبة . وعندما يستبدل الماء العذب بالماء المالح ، فإنه يطلق على هذه المزارع ، المزارع البحرية (mariculture) . ويعتبر هذا الموضوع من الموضوعات الخارجة عن اختصاص التقنية الحيوية ، لأنه تطور تجارى حديث ، وعلى ذلك فإنه يعتمد على استخدام أحدث التقنيات ، بدلا من التقنيات التقليدية ، هذا الموضوع غالبا ما يشتمل على زراعة الكائنات الحية فى مساحات شاسعة من المياه ، والتي تكون مشابهة لزراعة كميات ضخمة من الفطريات أو البكتيريات ، التي تعتبر الأرض الخصبة للتقنية الحيوية .

وتعتبر المزارع السمكية من الصناعات النامية ، حيث تقوم بإنتاج سلسلة من المنتجات وهي :

١ - الأسماك وخصوصا تلك الأنواع الغالية القيمة ، مثل السلمون والسلمون المرقط ، والتي تحتاج الى نوعية خاصة من التقنية : وكان الرومان قديما يقومون بزراعة الأسماك بأشكال مختلفة ، وهذا هو السبب فى أن بعض القرى الانجليزية كانت عبارة عن قرى من البرك .

٢ - جراد البحر ، سرطان البحر ، الجمبرى ، والرخويات الأخرى . وقد تم زراعة هذه الحيوانات البحرية بطرق مكثفة ( أى بزيادة الكتلة الحيوانية لكل متر مكعب من الماء ) عن الكثافة التي زرعت بها الأسماك ، وقد كانت هذه من طرق الزراعة الأكثر غيا .

ويقوم دور التقنية الحيوية فى مجال زراعة الحيوانات المائية ، على تقديم المياه العذبة التي يمر بها تيار من الهواء ، لتوفير الوسط المناسب لنمو الحيوان المائي . وتقوم أيضا بتوفير الغذاء المناسب مثل الكريل ، الذي يعتبر من الأعذية المسحوقة اليلخيقية ، وإضافات غذائية ، مثل astaxanthins ( وهو عبارة عن صبغات ذات لون وردي محمر ) ، لكي تعطى للأسماك وبرغوث البحر لونها الصحيح .

وقد استخدمت المزارع السبكية أيضا في انتاج الفطريات الصغيرة والكبيرة جدا ( انظر الكتلة الحيوية ص : ٦٨ ) . وتجري زراعة هذه الفطريات في بلدان الشرق الأقصى ، ليس فقط من أجل الطعام ، ولكن أيضا من أجل الاستفادة من المواد الكيميائية ( الأغرة والصمغيات ) ، الفيتامينات ، والأصبغ .

واستخدم علماء التقنية الحيوية في كل من مجال النبات والحيوان الطرق الوراثية في الأنواع المستنبطة مائيا ، خصوصا عند انتاج الكائنات العضوية من نوع (triploid and tetraploid) ، والطحالب المهجنة بواسطة ادماج الخلية النباتية . ويعتبر السلمون المرقط من نوع (triploid) ، على سبيل المثال من الأسماك العقيمة ، ولذا فإنه يمكن استخدامها في التحكم الحيوي للأعشاب ، دون خطر التهديد من كونها قادرة على تربية نفسها . والمحار من نوع (triploid) ، يعتمد عليها في الأسواق الأمريكية ، نظرا لمذاقها المفضل عن الأنواع العادية ، ولما كانت من الأنواع العقيمة ، فهي تستغل جزءا كبيرا من طاقتها في انتاج العضلات ، وجزءا أقل في انتاج الأعضاء التناسلية .

## المحليات الاصطناعية ARTIFICIAL SWEETENERS

تستخدم سلسلة كبيرة من المواد من أجل اكساب الطعام المذاق الحلو ، دون زيادة في السرعات الحرارية ، ومن بين الأنواع التي تهتم بها التقنية الحيوية الآتي :

١ - السوماتين : وهو بروتين يتم انتاجه عن طريق (*Thaumatococcus daniellii*) في فاكهته . وتبلغ حلاوة السوماتين ٣٠٠٠ مرة قدر حلاوة السكر ، وفي التركيزات الأقل ، يقوم هذا البروتين بتنشيط النكهات الأخرى أيضا . ولما كانت هذه المواد بروتينية ، فإنه يمكن انتاجها من البكتيريا عن طريق الهندسة الوراثية ، وبذلك نتجنب مشقة الذهاب الى المناطق المدارية لحصد هذه الفاكهة . وقد أنتج السوماتين من *A. كولاي* ، ومن *B. Subtilis*, *Streptomyces lividans* and *Saccharomyces cerevisiae* . وقد تم ادخال الجينات في النباتات العليا أيضا .



٢ - الاسبرتام : والذي يعرف أيضا (Nutrasweet) ، ويعتبر واحدا من أهم المحليات الاصطناعية المستخدمة تجاريا \* انه بببتيدي ثنائي (aspartatephenylalanine methyl) وحيث انه يصنع من حمضين أميين ، فانه يوجد جزءان من تصنيعه " مهمان لعالم التفتية الحيوية " أولا ، أحد الأحماض الأمينية - وهو الفينيلالانين - يعتبر غالبا نسبيا ، لذا فاختيار الهندسة الوراثية أو استغلال التخمر لانتاج الفينيلالانين ، بطريقة فعالة يعتبر هدفا مهما من مراحل انتاج الاسبرتام \* ثانيا أن تخليق ثنائي البببتيدي ، يتم انجازه عن طريق الإنزيمات : وخصوصا باستعمال البروتاز ، لوصل الحمضين الأميين مع بعضهما ( فضلا عن التفاعل الطبيعي الذي يقوم على فصلهما ) \* وكلا المجالين ، يعتبران في حالة تطور تجاري \*

## AUXOSTAT

## أوكسوستات

الأكسوستات ، هو عبارة عن جهاز كيموستات يتغير فيه معدل التخفيف \* والكيموستات عبارة عن وعاء استنباتي مغلق ، تتم بداخله إضافة وسط جديد باستمرار ، وتتم أيضا إزالة وسط قديم مع الكائنات العضوية بصفة مستمرة ، وله معدل ثابت من التخفيف ، وهو المعدل الذي تضاف من خلاله مادة جديدة ، وتزال مادة قديمة \* وهذا المعدل هو الذي يحدد سرعة نمو الكائن العضوي داخل الكيموستات \* وبالنسبة للأكسوستات ، فإن المعدل الذي يتم عنده إضافة مادة قديمة ، يتحدد من خلال بعض سمات المستنبت \* وعلى سبيل المثال ، فإنه يمكن قياس كمية البكتيريا ، بواسطة تقييم (Turbidity) المستنبت ، ويجرى ضبط كمية المادة المضافة حتى يظل مقدار التعكر ثابتا \*

وبطريقة أخرى اذا أنقصت البكتيريا الأس الهيدروجيني للمستنبت أثناء نموها ( كما تفعل البكتيريا ذلك دائما ) ، فإن الأس الهيدروجيني قد يستخدم في ضبط معدل التخفيف \* وتسمى الطريقة الأولى التريبوستات ، بينما تسمى الأخيرة أكسوستات الأس الهيدروجيني \*

وتتميز الأكسوستات في أنه يمكن الحصول على أقصى معدل نمو أو انتاج ، بطريقة أكثر سهولة عن المعدل الذي نحصل عليه باستخدام

الكيموسينات \* وإذا كان معدل التخفيف ليس مرتفعاً بدرجة كافية في الكيموسينات ، فإن المستنبت سوف ينمو بأقل من معدل النمو الأقصى . وإذا كان معدل التخفيف عالياً جداً ، فإن الكائنات العضوية لن تكون قادرة على الاستمرار عند إضافة وسط جديد. ولذا فإنها سوف تتخفف حتى النهاية - وسوف تصل الى نتيجة أن الكيموسينات سيصبح فارغاً . ويمكن ضبط الأكسوسينات ، حتى يستمر أتوماتيكياً مع نمو البكتيريا . وبذا يرفع معدل النمو \* وعند هذا المعدل المرتفع من النمو ، فإن البكتيريا التي تستطيع أن تنمو بسرعة ، يتم اختيارها عن الأخرى التي تنمو ببطء \* وبهذا فإن الاختيار ، يؤثر على البكتيريا ، من حيث اختيار الأنواع سريعة النمو من البكتيريا . وتبعاً للاستعمال الذي يستغل من أجله الأكسوسينات ، فإنه يصبح شيئاً شيئاً أو حسناً \*

وفي الواقع العملي ، فإن أجهزة التخمر الصناعية الكبيرة المستمرة تعتبر من أنواع الأكسوسينات ، فضلاً عن الكيموسينات ، حيث أن لها العديد من ضوابط التغذية العكسية ، التي تمكن المشغل من ضبط المواد التي يستقبلها جهاز التخمر أثناء تشغيله .

## B

### BACTERIOPHAGE

### ملتهم البكتيريا

ملتهم البكتيريا ، هو فيروس يهاجم البكتيريا . وقد تم استخدامه على نطاق واسع في أبحاث استنساخ الـ ( د ن أ ) ، حيث تشكل قواعد الجزيئات المتجهة المناسبة . وملتهم البكتيريا ( أو الملتهم ) المستخدم كثيرا في الأبحاث ، يشتق من أكلتين شريرتين ، تسميان م ١٣ ، ولبادا .

وتستخدم الأكلات لبادا في استنساخ قطع كبيرة من ( د ن أ ) ( و ر ن أ ) . وتسبب هذه الأكلات انحلالا للخلايا عندما يتكاثر ، عن طريق تفجير الخلايا العائلة لها . وإذا نثرت بعض الأكلات ، فوق كتلة من الخلايا البكتيرية ، فإنها تحدث ثقبا في الخلايا التي تهاجمها ، وينطلق المزيد من الأكلات ، والتي بدورها تحدث ثقبا في الخلايا المجاورة . وتطلق آكلات أخرى وهكذا . ويكون نمو هذه الأكلات في الطبق البكتريولوجي ، في منطقة صغيرة - فوق صفيحة معدنية - حيث تستقر عليها الأكلات الأصلية . بينما يصل حجم هذه الأكلات في المستنبت السائل الى كتلة ضخمة من الجزيئات تصل كثافتها الى - ١٤١٠ في اللتر في بعض الحالات . وكل من الصفائح والمستنبت الحجمي ، تعتبر مضاد مفيدة للحصول على كميات كبيرة من آكلات البكتيريا ( د ن أ ) ، لأغراض التحليل . وقد طورت بعض متجهات لامبادا ، التي تعتبر متجهات تعبير .

والمتجه الرئيسي الآخر من الأكلات البكتيرية ، هو نظام م ١٣ . وتستطيع هذه الآكلة ان تنمو داخل البكتيريا كـ ( بلازميد ) ، وعلى ذلك فإنها لا تدمر الخلية التي تصيبها ، لكنها تجعلها تصنع آكلات جديدة باستمرار . انها أحد أنواع ( د ن أ ) الأكل ذي الخيط الواحد ، وتستخدم من أجل طريقة الـ *sanger* لتسلسل ( د ن أ ) المنزوع الأكسجين ( والتي تحتاج ( د ن أ ) إذا خيط واحد ، كمادة يادئة ) . وقد قام ميسينج بتطوير صلاسل بيهرة من متجهات م ١٣ من أجل استنساخ قطع من الـ ( د ن أ ) ، داخل م ١٣ من أجل التسلسل .

- وينمو كل من هاتين الأكلتين على البكتيريا أ • كولاى كبكتير عائل •
- والعديد من الأكلات الأخرى ، والتي من أ • كولاى والبكتيريا الأخرى •
- يتم استخدامها فى العديد من التطبيقات البحثية المتخصصة •

## BACULOVIRUS

## الفروسات العسوية

الفروسات العسوية ، هى طائفة من الفروسات الحشرية ، التى استخدمت فى صنع متجهات استنساخ ال ( د ن أ ) التعبير الجينى داخل الخلايا سليمة التنوى • واشتق نظام المتجه من صورة فيروس كالفورنيا النووى ذى التركيبات السطحية ، لكى يتمكن علماء التقنية الحيوية من صنع كميات كبيرة من البروتينات ، من جينات مستنسخة داخل خلايا الحشرات ( والخلايا المستخدمة عادة هى سلالة خلية مشتقة من حشد من الديدان المتساقطة ) • والفروسات العسوية لها جين يعبر عنه فى مرحلة متأخرة خلال دورة عدوها ، فى مستويات عالية جدا ، الذى يملأ نواة الخلية بالعديد من الأجسام الثانوية ، المثلثة بالبروتين ، والتي لا تعتبر ضرورية لانتاج المزيد من الفروسات ، لكنها ضرورية من أجل انتشار الفيروس فى البرية • وفى حالة نظام الاستنساخ المتجه ، فإن هذا الجين ، يستبدل بالجين الذى يرغب عالم التقنية الحيوية فى تعبيره •

ويصل انتاج البروتين الى 50% من محتوى بروتين الخلية ، والعديد من البروتينات يمكن أن تصنع فى الحال ، وبذلك يمكن صنع العديد من الانزيمات ( من حيث المبدأ ) عن طريق هذا النظام • ويعتبر هذا النظام لبيحت له فوائد كثيرة اذا ما قورن مثل نظم التعبير الجينى الفطرية أو البكتيرية ، حيث يعتبر نمو الخلايا المستنسخة من الكائنات العسوية متعددة الخلايا ( مثل الحشرات ) ، أصعب من نمو الفطريات • ان قوة نظام الفيروس العسوى ، ترجع الى اعتباره نظاما عبقريا للتعبير الحيوانى ، حيث ينتج البروتينات التى تعتبر جليكوسيدية مثل البروتينات الموجودة فى الحيوانات ، وهذا بالاتحاد مع نظم التعبير العالية نسبيا ، قد يجعل من هذا اختيارا جذابا للبروتينات ، التى تستخدم من أجل العقاقير الحيوية • بالإضافة الى ذلك ، فإن الفروسات العسوية ، ليست بالفروسات المعدية ، أو الممرضة للقاريات •

والفيروس العضوى ( د ن أ ) يعتبر كبير الحجم (100-150 Kb) ، وعلى ذلك لا تصلح طرق ال د ن أ المعالج فى هندسته وراثيا ، وبدلا من ذلك يتم معالجته عن طريق البلازميدات المحتوية على الجين المرغوب ، مع الفيروس فى أنابيب الاختيار ، خلال عملية التاشيب المثلية .

والجديد فى استخدامات نظم الفيروسات العضوية ، هو المبيدات الحشرية الفيروسية . اذ يتم ادخال الجين فى الفيروس الذى يعتبر هافلا للحشرة ( مثل جين التدفان الداخلى المستخرج من (B. thuringiensis) ، ولكنه لا يؤثر على الخلايا الفيروسية المعزولة . ويستخدم هذا بعد ذلك فى انتاج الفيروس المعدى ، الذى يستطيع ( من حيث المبدأ ) أن يصيب الحشرات ويبيدها . الا أنه توجد بعض المشاكل الفنية فى هذا السبيل ( مثل ، ما اذا كان الفيروس لا يزال معديا فى الكائن العضوى الحقيقى ) ، بالإضافة الى المشاكل التنظيمية .

## BINDING

## الرباط

يعتبر جزء كبير من نشاط الكيمياء الحيوية والبيولوجيا الجزيئية هو رباط جزيئات ببعضها البعض ، ويرجع ارتباط الجزيئات ببعضها البعض ، نتيجة للطبيعة الكيميائية والشكل لأجزاء أسطحها الذى يعنى أن هذه الجزيئات تكون نموذجا متكاملا مشتركا : وادق تعبير يمكن أن يطلق على هذا التكامل هو علاقة القفل بالفتاح ( أى أن القفل لا يفتح الا بفتح مفتاح واحد فقط ) واستخدمت هذه العلاقة كثيرا فى وصف كيفية مواممة الانزيمات مع ركائزها . وهناك حقيقة قاطعة فى البيولوجيا وهى ان العديد من الجزيئات البيولوجية ، ترتبط بشدة وبطريقة خاصة بالجزيئات الأخرى - الانزيمات مع ركائزها ، الأجسام المضادة مع موروئاتها المضادة ، جداول ال ( د ن أ ) مع الجداول المكمل لها وهكذا . هذا الرباط ، يعتبر رباطا تلقائيا تماما - ويعتمد على الطبيعة الكيميائية لهذه الجزيئات .

ويمكن تمييز الرباط بثابت الرباط ، أو ثابت الاتحاد (Ka) ، أو عكسه ثابت الانفصال (Kd) ، وإذا ارتبط جزيء (١) مع جزيء (٢) لتكوين مركب فى علاقة رياضية ، فإن :

$$\text{ثابت الاتحاد (Ka)} = \frac{[\text{المركب}]}{[\text{الجزيء - ١}] \times [\text{الجزيء - ٢}]}$$

ثابت الانفصال (kd) = [الجزء - ١] / [الجزء - ٢]

[المركب]

حيث ان هذا (المركب أيا كان) هو تركيز هذا (المركب) :

وعند أي تركيز معطى للجزء - (١) والجزء - (٢) ، سواء اكان الثابت (Kd) كبيرا ، أم كان الثابت المعكوس (Kd) صغيرا ، كلما حصلنا على تركيز أكبر من المركب ، وبالتالي قدر أقل من الجزء (١) والجزء (٢) الحر . وبصفة عامة في مجال التقنية الحيوية عندما يتحدث أحد عن (ka) أو (kd) فإنه يقصد بذلك رباطا محكما ، وعلى ذلك كلما كان (ka) كبيرا وكلما كان (ka) صغيرا يكون أفضل . والأجسام المضادة بصفة عامة لها معامل (ka) بين ٧١٠ (رباط ضعيف) ، و ١٨١٠ (رباط قوي) ، وبالهرمونيات التي ترتبط بالمستقبلات تتراوح فيها القيم من (ka) من ٤١٠ الى ٨١٠ .

والبروتينات مثل السيوكينات أو عوامل النمو ، تستطيع ان ترتبط مع مستقبلاتها بطريقة قوية بمعامل (ka) يتراوح بين ١٠١٠ الى ١٢١٠ ، وقد حقق الاسترنتايفدين الرقم الأعلى في الرباط بين جزيئاته ، وهو البروتين الذي يربط البيوتين (انظر البيوتين ص : ٨٤) حيث تصل قيمة (ka) للبيوتين - استرنتايفدين الى حوالي ١٦١٠ ، وهو ذلك الرباط الكافي للاسترنتايفدين الذي يمكنه من امتصاص ٣ ميكرو جرام من البيوتين ، من حظيرة طاقرات صغيرة مليئة بالماء .

## BIOACCUMULATION

## التراكم الحيوى

يعد التراكم الحيوى ، هو تراكم للمواد التي لا تعتبر مكونات حساسة من كائن عضوى ، ويقوم هذا الكائن العضوى بتصنيعها ، وينسب هذا المصطلح عادة الى تراكم المعادن . حيث ان العديد من الكائنات العضوية - النباتات ، الفطريات ، الفطيسات ، البكتيريا - تساعد على تراكم المعادن ، عندما تنمو فوق محلول من هذه المعادن ، ويعتبر هذا التراكم أحيانا جزءا من آلية دفاعها ضد التأثير السمي لهذه المعادن . وأحيانا يكون هذا التراكم بسبب التأثيرات الجانبية للكيميائية جدران الخلية .

وفي حالات قليلة ، يعتبر هذا التراكم الحيوى مهما من الناحية الاقتصادية ، اذ يعتبر جزءا من الدورة الميكروبية التعدينية . وباستخدام

عملية الامتصاص هذه ، فإن المعادل الموجودة بتركيزات قليلة في الماء ، يمكن أن تتراكم على جدر خلايا الكائنات الحية ، ومن ثم يمكن جمعها . ويعتبر موضوع التراكم الحيوي واستخدام البكتيريا في إزالة المعادن السمية من الماء الآسن \* كأحد خطوات عمليات التنقية ( المعالجة الحيوية ) موضوعا من الموضوعات وثيقة الصلة \*

انظر موضوع الامتصاص الحيوي ص : ٨٢ ، موضوع التعدين الحيوي ص : ٢٦٠ \*

## BIOASSAY

## الاختبار الحيوي

الاختبار الحيوي ، هو طريقة لقياس شيء ما ، يكون العامل الرئيس فيه بعض العناصر البيولوجية \* ويستعمل عادة كطريقة لقياس تركيز مادة كيميائية ، برغم ذلك يمكن استخدام الاختبارات الحيوية في قياس المجالات المغناطيسية ( باستخدام الحمام الزاجل ، أو البكتيريا المغناطيسية ) ، التآين الاشعاعي ( قياس التغير الاحيائي ) ، أو بعض التأثيرات الفيزيائية الأخرى أيضا \*

وقد استخدم العديد من الاختبارات الحيوية استخداما تقليديا - الكناري المشهور في متجم الفحم ، كان اختبارا حيويا لقياس الغازات السامة ، وعلى أساس أن الكناري يعتبر عنصرا بيولوجيا \* وقد استخدمت الحيوانات بطرق مكثفة في الأبحاث الدوائية ، كاختبارات حيوية للنشاط العقاقيري للأدوية \* ومع ذلك فإنه لا يزال يجري تطوير اختبارات حيوية جديدة عن طريق الخلايا البكتيرية أو الحيوانية أو النباتية ، حيث يكون من الأسهل التعامل مع هذه الخلايا عن الحيوانات أو النباتات بشكل كامل ، ومن أجل رخص صناعتها وحفظها \* وعلى ذلك فإن الاختبارات الحيوية البكتيرية من أجل BOD ( المطلب الأكسجيني البيولوجي ) (\*) والسموم بصفة عامة ، يتم استخدامها في تنقية الماء ، وفي هذه الحالة يتم خلط البكتيريا مع عينة من الماء ، ويقاس الجهاز قدرتها على التأيض ( ومن ثم تستنفد الأكسجين وتنتج ثاني أكسيد الكربون ، أو في حالة واحدة تسمم الضوء ) ، والعديد من السيتوكينات وعوامل

(\*) انظر المطلب الأكسجيني البيولوجي في ملحق الكتاب .

النمو الأخرى التي ينتجها علماء التقنية حاليا، باستخدام طرق ال ( ٥ ن ا )  
المعالج ، قد تم تحديدها أساسا باستخدام الاختبارات الحيوية ،  
واستخدمت فيها الخلايا الثديية لكشف الكميات الطفيفة من المركبات  
المعنية خلال التأثيرات الفعالة على سلوك الخلايا .

وعلى الحد الفاصل بين الاختبارات الحيوية والاختبارات  
الكيميائية ، توجد الاختبارات المناعية والاختبارات الانزيمية . وتستخدم هذه  
الاختبارات البروتينات ، التي تصنع من نظام بيولوجي ، بطرق قياس  
مختلفة تماما عن طريق القياس الكيميائية .

ولم تعد الاختبارات الحيوية مناسبة للاستخدام أكثر من أى تفاعل  
كيميائى آخر ، ولذا فإنه يجرى تحويلها الى أجهزة احساس حيوية .

انظر أجهزة الحساس الحيوى للخلية المتجمدة ص : ٢٢٨ .

## BIOCONVERSION

## التحول الحيوى

التحول الحيوى ، هو تحول أحد العناصر الكيميائية الى عنصر آخر  
عن طريق الكائنات العضوية الحية ، فى مقابل تحويلها عن طريق الانزيمات  
( والذي يعتبر انتقالا حيويا ) أو عمليات كيميائية . والمرادفات لهذا  
المصطلح هي التحولات البيولوجية أو التحولات الميكروبية . وقد استخدم  
التحول الحيوى لفترة طويلة من أجل صنع مواد كيميائية مثل الكحول  
( الذى يصنع من السكر ) ، وفى الآونة الأخيرة من أجل صنع الافيديرين .  
الا أن التحول الحيوى لم يصبح أمرا شائعا الا بعد الحرب العالمية الثانية .

وفرائد التحول الحيوى لاتقل أهمية عن الانتقال الحيوى - وخصوصا  
تخصصها الدقيق وقدرتها على العمل فى ظروف معتدلة . الا أن التحول  
الحيوى له العديد من الخصائص المختلفة ، والتي من بينها أن التحولات  
الحيوية يمكن أن تشتمل على العديد من الخطوات الكيميائية . وقد يشتمل  
التحول الحيوى أيضا على الانزيمات ، التي تعتبر غير مستقرة تماما ، لأن  
الخلية تعيد صنعها كلما آلت الى التحلل .

ومشكلة التحول الحيوى ، تكمن فى أن معظم البكتيريا ، إما أن  
تحول المواد الكيميائية بطريقة غير فعالة ، وفى هذه الحالة لا يستطيع



عالم التقنية الحيوية الاستفادة منها . أو تحول المواد الكيميائية بطريقة فعالة الى عدد وفير من البكتيريا والتي تعتبر أيضا عديمة النفع . على ذلك ، فلنقوم بعملية تحول حيوى فعالة ، فانه يجب تحسين السلالة البكتيرية ، بحيث تحول الركيزة الى منتج قصال ، وبشرط ألا يتحول المنتج الى شئ آخر . ويعتبر هذا هدفا من الأهداف التي يصعب تحقيقها ويفوق في الصعوبة عمليات المعالجة الحيوية أو تحول الكتلة الحيوية ، وأكثر صعوبة من عمليات التعدين الميكروبي .

وقد تمت دراسة عدد من التحولات الحيوية ، ويستغل البعض منها تجاريا ، والاستخدام التجارى الرئيسى ، هو تصنيع الاسترويدات . وجزء الاسترويد الأساسى (\*) ، الذى غالبا ما يتم عزله عن النباتات ، هو فى حد ذاته جزء معقد جدا ، وليس هو ذلك الجزء الذى يسهل تعديله بالوسائل الكيميائية العادية لانتاج جزيئات ذات مواصفات خاصة للاستخدام الدوائى . وبرغم ذلك فانه يمكن استخدام عدد متنوع من التحولات الحيوية التى تهاجم أجزاء معينة من الجزيء . ويعتبر التحول الحيوى على وجه الخصوص ، مفيدا فى أحداث تغيرات كيميائية فى نقاط جوهرية من الجزيئات الكبيرة المعقدة مثل الاسترويدات . وفى حالات عديدة ، يستخدم التحول الحيوى مع الكيمياء العضوية التقليدية ، من أجل اتمام تركيب معقد .

الاستخدامات الأخرى هى التعدين الميكروبي والعلاج الحيوى ، تحلل المركبات التى يكون من الصعب التعامل معها كيميائيا . والرتبة الرئيسية لهذه المركبات هى الهيدروكربونات الموجودة فى البترول ، والتى يبحث التحول الحيوى فى تحويلها الى كحوليات وألدهايدات متفاعلة . ويمكن أن يتم هذا كيميائيا ، لكنه يتطلب ظروفًا قصوى وحافزات معدنية . وينتج عادة فى خليط مركب من المنتجات . ويتم التحول الحيوى ، فى ظروف أكثر اعتدالا ، وينتج أساسا منتجا واحدا .

ونظم الأكسدة البكتيرية التى تحول الهيدروكربونات الى كحوليات ، الدهايدات أو أحماض، معروفة فى العديد من البكتيريا مثل (Pseudomonas oleovorans) . وقد كان هذا البكتير الزراعى موضوع البحث فى العديد من الأبحاث ، لجعله فعالا من الناحية الصناعية . وتحتوى أنواع (Pseudomonas) ، على أنواع مختلفة من البلازميدات ، والتى تسمح بتحليل العديد من الكيماويات العضوية ، وبذلك يمكن استخدامها فى عمليات التحول الحيوى .

(\*) انظر الاسترويد فى ملحق الكتاب .

التفاعلات الكيميائية العديدة ، التى يتم اجراؤها من أجل التحول الحيوى أو الانتقال الحيوى ، تجرى بالطرق التقليدية عن طريق المذيبات العضوية ، وليس الماء ، وذلك لسببين : اما لأن الكواشف لا تذوب فى الماء ، أو لأن الماء يسبب تفاعلات ثانوية غير مرغوب فيها \* ويمكن استخدام الانزيمات أيضا فى المذيبات العضوية ، لكنه يوجد اهتمام متزايد لاستخدام البكتيريا ، فى المذيبات بدلا من الماء .

ويمكن اجراء بعض التحولات الحيوية البكتيرية ، فى أوجه متنوعة ، لأن البكتير يعتبر من الصلابة ، بحيث يظل حيا حتى آخر قطرة من المذيب . ومن مميزات هذه الطريقة هو أن عددا كبيرا من الانزيمات ، أو من الانزيمات غير المستقرة تماما ، والتى لا تستطيع أن تقاوم الحياة فى المفاعل الحيوى ، يمكن استخدامها من أجل التحول الحيوى ، ومن عيوبها أن البكتير ، يجب الابقاء عليه حيا ، وتقوم البكتيريا بإنتاج كل أنواع الايضيات الأخرى ، غير النوع الذى تبحث عنه .

انظر أيضا فخر الطور العضوى ص : ٢٩٢ .

## BIOCOSMETICS

## مستحضرات التجميل الحيوية

مستحضرات التجميل الحيوية ، هى مستحضر التجميل الذى يضاف اليه مكون أو نشاط أو يكون أساسه مبنيا على خبرة التقنية الحيوية (فضلا عن الخبرة المكتسبة من صناعة التجميل أو خدع التسويق) \* وطالما أن أى مستحضر تجميل ، يكون له تأثير فسيولوجى فعال على البشرة ، فإنه يصنف كعقار ، ومن ثم فإنه يجب أن يمر بكل اختبارات اثبات الفاعلية والأمان ، التى يمر بها الدواء .

وتنقسم مستحضرات التجميل الى ثلاثة مجالات : المواد الحيوية ، المكونات ذات الأساس البيولوجى ، والمنتجات المقابلة منطقيا من وجهة النظر الطبية \* وتشتمل الرتبة الأخيرة على المنتجات الثيرة للحساسية

والعوامل التي توقف تأثير الأشعة فوق البنفسجية ، والتي يكون سلوكها مدعما بالأبحاث الطبية ، ولكنها ليست في حد ذاتها منتجات تقنى حيوية .  
وهي تشتمل أيضا على المستحضرات ذات الأساس الدهنى ، والتي قد تكون أو لا تكون ذات تأثيرات كما تعلن به فى دعايتها للمنتج . لكن وجودها تحت مسمى التقنية الحيوية قد أعطى لها سمعة تسويقية طيبة .

والمواد الحيوية المستخدمة فى مستحضرات التجميل ، تشتمل على استخدام الكولاجين ( مادة بروتينية موجودة فى النسيج الضام ) والكولاجين المتحلل بالماء ، وسلسلة كبيرة من الدهنيات المستخدمة كمطقات ( والتي تحتوى على الليبوسات ، والتي ادعى أن لها تأثيرات فعالة على البشرة ) ، والنسكتين اللبقينى ، وحيض الزجاج البولى . هذه المواد وخصوصا النوع الأخير ، تعتبر عوامل حافظة للماء ، وتستخدم من أجل حماية البشرة من الجفاف والتجعد . والدهنيات مثل حمض جاما - لينولنيك ، لها أيضا تأثيرات مضادة للالتهاب فى بعض الحالات .

وتشتمل المكونات البيولوجية على البيوتين ، والديكسترانات الحلقية ، الشيفنجوزين ، وسلسلة من الأصباغ . وتعتبر جميعا منتجات طبيعية ، أى يدخل فى صنعها كائن عضوى حى فضلا عن التخليق الكيميائى ، وعلى ذلك يجرى إنتاجها ضمن التقنية الحيوية : إلا أن رجال الطب لا يزالون يتبررون جدلا حول تأثيرها الفعلى .

## المواد القابلة للانحلال عضويا

### BIODEGRADABLE MATERIALS

سبق علماء التقنية الحيوية ، غربة الموسيقى « الخضراء » بعد سنوات عندما بدءوا فى تطوير المواد القابلة للانحلال عضويا . وتندرج هذه الجهود أساسا فى ثلاثة مجالات :

١ - تطوير الكائنات العضوية التى تحلل المواد الطبيعية ، وخصوصا اللدائن ( انظر العلاج الحيوى ص : ٧٨ ) .

٢ - تطوير المواد المركبة : معظم المواد اللدائنية القابلة للانحلال عضويا ، هى مواد مركبة من لدائن مخلوطة بمادة عضوية قابلة للانحلال مثل النشا ، التى تتحلل عندما تهضم بكتيريا التربة النشا ، تاركة خلفها جسيمات صغيرة من اللدائن . وهناك جدل قائم فيها إذا كان هذا مجرد

نوع من التحسين ، وخصوصا أن هذه المواد تعتبر أكثر ضعفا من اللدائن  
السليمة ، ومن ثم فإنك تحتاج إلى المزيد منها ، لكي تصنع القنبات  
والحاويات بالمئات المطلوبة .

٢ - البوليمرات الحيوية : تنتج معظم الكائنات الحية البوليمرات  
لصنع جدران الخلايا ، أو المواد الانشائية الأخرى ، وتستخدم بعض من  
هذه البوليمرات لصنع أشياء معينة : وبالرغم من أن معظم هذه الأشياء  
يلحقها البلل بسرعة ، وتميل إلى التحلل إذا تركت فترة في المطر . إلا أن  
هناك استثناءات قليلة . ومن أهم المواد التي تم تطويرها هي متعدد  
الهيدروكسيبوتيرات ، التي طورتها ICI ومتعدد الكابولاكتون . وكل من  
هاتين المادتين يمكن تشكيلهما مثل اللدائن الطبيعية ، وتعتبر مقاومة وغير  
منفذة للماء . إلا أن تركيبها قد يعثره التحلل ببطء بفعل البكتيريا ،  
ولذا فإنه بعد فترة قد تمتد من شهور إلى سنوات ، تحلل تماما ، والمشكلة  
الوحيدة الباقية ، هي ماذا يمكن صنعه منها . ( وعلى سبيل الإيضاح ،  
فقد صنعت ICI مقابض للتأبوت قابلة تماما للتحلل العضوي - بالرغم  
من أن هذه الصناعة لن تغير كثيرا من الميزانية المتصرف في العالم الغربي  
بشكل ملموس) . ويتم إنتاج مئات الأطنان من مادة البوليهيدروكسيبوتيرات  
سنويا . ويخصص قدر كبير منها لسلسلة من الاستخدامات ، عن طريق  
خلطها بكميات صغيرة من حمض البوليهيدروفاليك ، وهو من البوليمرات  
الأخرى القابلة للانحلال عضويا .

ومن أحد المواد البوليمرية القوية ، المرنة ، المقاومة للماء ، والقابلة  
للانحلال عضويا ، ولايجرى الحديث عنها ، الأخشاب . وهناك قدر كبير من  
نشاط التقنية الحيوية النباتية موجه أساسا للأشجار ، ويعمل علماء  
التقنية الحيوية بالفعل على هندسة الأشجار وراثيا .

انظر ص : ٢١ .

أجروباكتيريم تيوم فاسينز .

## BIODIVERSITY

## التنوع الحيوي

التنوع الحيوي ، هو تنوع الحياة بصفة عامة . لكن هذا المصطلح  
يحتوي على تضمينات في صناعة التقنية الحيوية .

والتنوع الحيوي ، يعتبر في حد ذاته شيئا مقيدا . فإذا زرعت

أحدى الدول ( على سبيل المثال ) نوعا واحدا من المحاصيل ، فإن الجينات الممرضة تستطيع القضاء على محصولها بأكمله من الحقول . وقد حدث ذلك في موجة الوبائيات ، لمحصول القمح في الولايات المتحدة في فترة الستينات . ومن ثم فإن زراعة أكثر من محصول واحد ، أو (cultivar) يعتبر حماية للمحاصيل ضد الوبائيات .

ويطبق التنوع الحيوى على نطاق أوسع ، حيث تختبر المدى الواسع من النباتات ( والحيوانات ، برغم أنها تعتبر أقل أهمية من وجهة نظر التقنية الحيوية ) المنزوعة حاليا . والتي قد يجنى العديد منها أشياء مفيدة للإنسان - عقارا جديدا ، مادة غذائية جديدة ، مادة جديدة . وإذا تركت النباتات للجفاف ( ومعظم الأنواع النباتية المنزوعة في المناطق الاستوائية ، واقعة الآن تحت تهديد حقيقى ) ، فإن هذا المجهود سوف يضيع الى الأبد .

ودور التقنية الحيوية في هذا المجال ، هو سلاح ذو حدين . فإذا استنبط التقنيون ، نوعا جديدا من القمح المدهش ، فإن هذا المحصول سيوزع بدلا من بقية التركيبات المحصولية ، وسينتهى الحال بالقمح العالمى المنزوع ، الى محصول وحيد - ومن ثم فسوف ينكمش التنوع الحيوى . ومن ناحية أخرى ، فإن طرق التقنية الحيوية ، هى أنه اذا استطعت تحويل إحدى الحبوب بواسطة جين ، فانك تستطيع أن تحول المزيد ، وعلى ذلك تستطيع التقنية الحيوية أن تزيد بالفعل من التنوع الحيوى ، بزيادة عدد المحاصيل ، التى يتم ادخال الجينات المرغوبة إليها . وقد دار جدل حول « الثورة الخضراء » والتقنية الحيوية بشأن النجاح الذى حققته ، حيث جعلت الفلاحين ، فى منأى عن المغامرة ، بزراعة محصول واحد ، الذين يكون من المحاصيل الانتاجية المهمة ، وبالفعل فإن العديد من الفلاحين فى أوروبا ، قد حصلوا على أموال من أجل ترك الأرض بدون زراعة موسما كاملا بفرض تقليل الانتاج ، ومن ثم يكون تحت ضغط زراعة أنواع مختلفة من المحاصيل .

وفى اقليم الغابات المطيرة فإن قضية علماء التقنية تعتبر أقل سخيا ، إذ أن إحدى التقنيات الرئيسية فى التقنية الحيوية النباتية ، هى الاستنساخ النباتى ، التخزين ، والتكاثر الدقيق ، تستغل فى تخزين وتكاثر الأنواع النادرة ، أو المحفوفة بالمخاطر .

الأخلاق الحيوية ، هي أحد فروع علم الأخلاقيات ، الفلسفة والتفسير الاجتماعي الذي يتعامل مع علوم الحياة ، وتأثيراتها الفعلية على المجتمع . ومن أهدافه البعيدة أنه قد يثير قضية تؤدي الى تركيز الانتباه على المشاكل التي تتطلب الحل . وفي الجانب الآخر ، فإن هذه القضية قد تصبح قضية ذات رنين عال ، بين المدارس الفكرية المصادية للتقنية الحيوية ، وبين تلك المناصرة لها . والمشروع الأمريكي للمادة الوراثية البشرية ، قد خصص حوالي ٣٪ من ميزانيته ، لكي يأخذ في اعتباره المسائل الأخلاقية . وقد استخدمت المؤسسات الجينية الطبية والعقاقيرية الخبراء الأخلاقيين لعدد من السنوات ومن ثم تولى صناعة وتنظيقات التقنية الحيوية ، اهتماما عظيما لموضوع الأخلاقيات .

والأخلاق الحيوية ليست محصورة في معناها الدقيق على الأخلاقيات الكلاسيكية ، لكنها تمتد الى السياسة الاجتماعية وحتى السياسات العامة . والقوانين ذات الاهتمام اليومي ، التي من شأنها أن تشجع التقنية الحيوية على دورها الايجابي في المجتمع أو الاعتراض على عمل من شأنه الاضرار بالصالح العام . وتشتمل هذه القوانين على :

١ - شرعية عمل موديلات حيوانية ، من أجل الأمراض البشرية ( وعلى سبيل المثال نماذج الجينات العابرة للسرطان ) .

٢ - استعمال أو اساءة استعمال المعلومات الخاصة بالتركيبات الجينية البشرية .

٣ - مشكلة تناوب اختبار التأثيرات الجانبية للعقاقير الفعالة الجديدة ، مع الحاجة الى الحصول على مرضى يستفيدون منها بأسرع ما يمكن .

٤ - الاشتراطات التي بموجبها يتم التصريح بتداول الكائنات العضوية المعالجة لكي تخرج الى العالم .

٥ - دور التقنية الحيوية ، في مجال أبحاث الجينية والأجنة .

٦ - المبررات لاستنباط أشكال الحياة .

وقدم المختصون بدراسة الأخلاقيات ، عددا من الموضوعات العامة من بين القضايا التي يجب أن تكون مشمولة في قوانين التقنية الحيوية .

ومن أكثر الموضوعات الجدلية التي أثرت هو موضوع ( معاملة السباحية ) \* والموضوعات الأخرى تتطلب الحاجة الى قدرة الأفراد في تحديد مصيرهم ، الحاجة الى حماية الأشياء سريعة التأثير من هؤلاء مجردى الضعيف ، وهكذا ، بالنسبة للموضوعات الأخرى من القضايا الأخلاقية .

وهناك أيضا اتجاه قوى لدى الرأي العام بالنسبة الى موضوع الأخلاقيات ، على الرغم من ان السبب فى شعور الناس باتجاه خاص نحو التقنية لم يختبر بشكل واضح بعد .

انظر أيضا المعلومات الوراثية ص : ١٩٦ -

النشوء الأسطوري رقم : ٢٧٧ .

برنامج بروتوكول العلاج رقم : ٣٩٣ -

معاملة السباحية رقم : ٤١٥ .

## BIOFILM

## الغشاء الحيوى

الغشاء الحيوى ، هو طبقة من الكائنات العضوية الدقيقة تنمو فوق سطح على قرشة من مادة بوليمرية ، وهى المادة التى صنعتها الكائنات العضوية بنفسها . وتميل الأغشية الحيوية الى التكون أينما وجدت البكتيريا سطحا تنمو فوقه ، بحيث يتوفر لها وسط مناسب ومورد من البكتيريا . وعلى ذلك تنشأ الأغشية الحيوية فى أماكن متنوعة مثل أجهزة السبابة المنزلية ، أماكن أبراج التبريد بمحطات القوى الكهربائية ، معالجة المخلفات الآدمية ، وفى الأسنان .

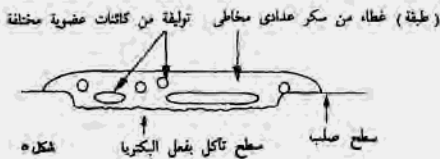
وتلتصق البكتيريا بالأسطح بمركب من الصدا والفراء . ونادرا ما تكون الأغشية البكتيرية نوعا واحدا من الكائنات العضوية - ولكنها مجتمعات قسائية ( أو مجموعات من المجتمعات ) من الكائنات العضوية المختلفة . البعض منها يحدث الصدا بالأسطح . وتسمى هذه العملية

بالصدأ الحيوى ، والتي تستمر الى أن تترك السطح أكثر خشونة ، وأكثر لزوجة كيميائيا : وتقوم أنواع أخرى من البكتيريا بتخليق شبكات مكثفة من بوليمرات المخاط الأحادى السكرى لى تلتصق نفسها وى بكتيريا أخرى قريبة الى السطح ، والأغشية الناتجة يعتبر من الصعب جدا اقتحامها . بالإضافة الى أنها تقوم أيضا بزيادة خشونة السطح ( وبذلك تزداد الحاجة الى قدر أكبر من الضغط داخل المواسير ) ، وتقوم بسد المسام التى يأتى منها الأكسجين من خلال الأغشية .

ويطلق على عملية تغطية الأسطح بهذه الطريقة ( العفن الحيوى ) . وتعتبر من المشاكل الخطيرة حيث يدور السائل فى حلقة مغلقة من شبكة المواسير ( وحينما تقوم أى بكتيريا بفسخ الغشاء ، تستنح لها القرصة للالتصاق فى مرات أخرى ) ، أو عندما تتعرض أغشية الترشيح للبكتيريا .

وعلى عكس العفن العادى للأغشية ، المتكون بواسطة الأجسام الصلبة ، أو الجزيئيات الكبيرة ، يعتبر العفن الحيوى عملية نشطة ، فانه بمجرد أن تجرى مجراها ، فانه من الصعب عكسها بواسطة الترشيح المستعرض أو عكس التيار خلال الغشاء . ويستطيع الصدأ الحيوى أيضا أن يخلل الغشاء ، ويجعله منفذاً . ومن ثم فأن هناك أهمية كبيرة فى استخدام المبيدات العضوية ( فى كل من السائل والأغشية المتغلغلة داخل السطح ) لايقاف تكونه الغشاء الحيوى .

انظر الرسم شكل ٥ .



ويستطيع التعفن الحيوى والصدأ الحيوى التأثير على كل المواد المعروفة . وقد قدر ( بوب تالنت ) من شركة ديوبونت ان حوالى ٥٠٪ من جميع الصدأ المعدنى العالمى ، يكون سببه الصدأ الحيوى .



وبالرغم من ذلك يمكن استخدام الأغشية الحيوية - تستخدم بعض الحساسات العضوية ، غشاء من الخلايا ، لكي تكتشف متى يكون الماء المار فوقهم محتويا على السموم ، وقد استخدمت الأغشية الحيوية النامية على الأغشية المسامية في تحليل الفضلات العضوية .

وتتكون الأغشية الحيوية بسرعة ، عندما يتوفر ماء غير معقم محتو على مادة غذائية ، ويعتبر الطين المتكون على الأحجار في قاع المجارى المائية، احد الأمثلة ، التي تبين أيضا ، اذا كان الماء يجرى بسرعة كافية ، فان الغشاء لا يمكنه أن يتكون . وبالرغم من ذلك ، فان الأغشية الحيوية قد شوهدت حتى مع عدم وجود مادة غذائية ظاهرة في الماء القائق التنقية .

## BIOFUELS

## الوقود الحيوى

الوقود الحيوى ، هو الوقود الذى يصنع من المواد العضوية الكتلية ، مثل سكر القصب ، أو لباب الأخشاب . وهناك سلسلة من الطرق لتحويل الكميات الضخمة من مواد الوقود غير الصالح الى وقود صالح للاستخدام الصناعى أو كبواد أولية للصناعة الكيميائية . وفكرة احلال الكتلة الحيوية محل البترول ، قد جذبت الكثير من المهتمين وخصوصا عندما اندلعت أزمة البترول في فترة السبعينات .

والكتل الحيوية الرطبة مثل النشا ، السكر ، مخلفات المجارى ، الماء الآسن ، الخ . يمكن عضها بواسطة الانزيمات ، أو بإحدى طرق أكثر عمليات التخدير ، لصنع أشياء متعددة من الجزيئات البسيطة ، التي أغلبها يكون من الايثانول ، والميثان .

واستعمال الايثانول كوقود ، قد جرى صنعه من سكر القصب عن طريق عمليات التخمر والتقطير ، بكميات تجارية في البرازيل ، حيث يعتبر مادة رخيصة اقتصاديا ، ويعتبر البروكوول «الوقود الرئيسى هناك» وقد تم صنع ١٤ بليون لتر من هذا الوقود في عام ١٩٨٩ .

في الولايات المتحدة ، كانت هناك خطوات تمهيدية لتشجيع « المجاز هوول » ، وهو خليط من ( البنزين - الايثانول ) الذي كانت له استجابات متباينة في الماضي ، نتيجة لتغير الدعم السياسي ، وعدم التشجيع العام من صناعة البترول . ومعظم الوقود الكحولي المصنوع في الولايات المتحدة ، يتم صنعه عن طريق عمليات تخمير نشا الأذرة . وقد اقترح الميثانول أيضا ، لكن تصنيعه يعتبر صعبا ، بالإضافة الى أنه يسبب التآكل .

ويستخدم الميثان في عمليات التدفئة ، وقد تم تجربة بعض الوقود الميثانولي من أجل توليد الكهرباء .

والوقود الحيوي الغازي الآخر ، هو الهيدروجين ، اذ يتم صنعه بواسطة التحليل الضوئي للماء . وهذا ما يقوم به التمثيل الضوئي ، الا انه في النظم الحيوية الطبيعية ، فان الهيدروجين لا يخلق كغاز ، لكنه يستخدم لصنع السكريات .

ان الهدف من هذا المجال من أبحاث الوقود الحيوي ، هو جعل الكائنات العضوية كالتحالب وحيدة الخلية منتجة لغاز الهيدروجين ، عند تعريضها لأشعة الشمس . وسوف يصبح هذا الغاز من الغازات الأكثر نقاوة والمثجدة ، لكن المقادير التي أنتجت منه حتى الآن ، لم تسكنه من ان يكون منتجا تجاريا .

والانجاء الآخر لصنع الوقود الحيوي ، هو الأسلوب الكيميائي فاذا جفقت مادة عضوية ببطء وأخضعت للانحلال الحراري ، فانها تنتج خليطا مرکبا من المواد الزيتية ، والبوليمرات المنقعة . وهذه الزيوت يمكن تقطيرها بنفس الطريقة ، التي تقطر بها الزيوت المعدنية ، لكي تعطى أجزاء ذات خصائص مشابهة للبنزين ، الديزل ، زيوت التشحيم ، الخ . والبقايا الفحمية ، يمكن أن تحترق بنفسها ، وتغطي امكانية لتسخين المعاملات التي تحل المواد العضوية بالحرارة ، ومعامل التقطير .

والخصائص الكيميائية للناتج ، قد تكون مختلفة تماما عن المواد البترولية التقليدية ، وحتى الآن ، لم ينجح أحد في صنع هذا النوع من الوقود ، ليكون منافسا لانتاج البترول المعدني .

انظر أيضا الغاز الحيوي ص : ٦١ .

الطاقة الشمسية ص : ٣٦٢ .

الغاز الحيوى ، هو الاسم الذى أطلق على الميثان ( الغاز الطبيعى ) الذى ينتج عن طريق تخمير المخلفات ، والمخلفات الآدمية على وجه الخصوص . وتعتبر طريقة بديلة لنقل المخلفات الى المقالب العمومية ، أو محطات المعالجة التقليدية .

وتحضر المخلفات بواسطة بكتيريا مناسبة فى هاضم فى عدم وجود الهواء ، ( المخمرات اللاهوائية ) ، وتتحول المادة العضوية فى المخلفات أساسا الى الميثان وثنائى أكسيد الكربون ، ويحرق الميثان ، يمكن توفير الطاقة ، والتدفئة ، الخ . وفى محطات المعالجة باستخدام التخمير اللاهوائى ، يستخدم الميثان غالبا كمصدر للطاقة للمحطة نفسها . وتسمى العملية أيضا بالهضم اللاهوائى .

وللمخلفات الجارى اللاهوائية ، بعض المميزات عن النظم التقليدية ( مثل نظام تنشيط الحماة ) ، حيث انها تنتج قدرا أقل من الكتلة الميكروبية التى ينبغى التخلص منها ، ولا تتطلب تهوية ( التى تعتبر مكلفة لأنها تحتاج الى طاقة ) . وبالرغم من ذلك فانها لا تعمل بطريقة جيدة الا فى وجود المخلفات المركزة : سواء أكانت بقايا أطعمة صلبة أم حمأة الجارى . ونادرا ما يعتبر التخمير اللاهوائى ، اختيارا عمليا لمعالجة الجارى الحام التى تكون مخففة بالسوائل فعلا .

وتعتبر البكتيريا المسنولة عن توليد الميثان من المخلفات ، هى بكتيريا الميثان العضوى ، مجموعة فريدة ، اذ تستطيع أن تحول قدرا محدودا من ركائز الكربون الى ثنائى أكسيد الكربون وميثان . ولكى تتحلل البقايا الى أشياء تستطيع بكتيريا الميثان العضوية أن تأكلها ، فان ذلك يتطلب نوع آخر من البكتيريا . ومن ثم يحتاج الهاضم اللاهوائى الى مجموعات متخصصة من البكتيريا لكى تعمل بطريقة جيدة . وفى الواقع العملى ، تبيل عمليات هضم المخلفات الى استخدام أى نوع من البكتيريا الموجودة على المخلفات ، ونتيجة لذلك تكون كفاءتها محدودة .

ويطلق هذا المصطلح ، على استخدام البكتيريا لتؤدي عمليات ترتبط بالمعادن . وتشتمل على سلسلة كبيرة من العمليات الصناعية ، التي تتضمن التعدين الميكروبي ، استخلاص البترول ، نزع الكبريت ، وسلسلة من العمليات الفسيولوجية التي تتضمن الامتصاص الحيوي ، وعمليات الأيض (redox) للبكتيريا . وهي أيضاً دراسة الكيفية التي تؤكسد بها البكتيريا المعادن ، والأسطح المحتوية على المعادن ، وهي عملية تعرف بالصدأ الحيوي .

وبصفة عامة ، فإن الهدرجة الحيوية للمعادن ، تتضمن مجالين غريبيين من النشاط البكتيري :

١ - الامتصاص الحيوي : وهو الامتصاص الانتقائي لأيونات المعدن عن طريق البكتيريا والمواد البكتيرية ( مثل جدران خلاياها المعزولة ) .

٢ - تفاعلات (redox) : وهي التفاعلات ، التي يستخدم فيها البكتير الأيون الفلزي ، أو معدنا ، الذي يجمد فيه الفلز ، من أجل إيقضه ، والاستخدام الرئيسي يكون في أكسدة الكبريتيدات الى كبريتات ، ذلك التفاعل الذي تستخدمه بعض البكتيريا كمصدر للطاقة ( ذلك التفاعل الذي يطلق قدرا من الطاقة الكيميائية ، عندما يجري في الهواء ) . وبما أن الكبريتيدات تعتبر غالبا مواد غير قابلة للذوبان ، بينما تكون الفلزات غالبا مواد قابلة للذوبان ، لذا تعتبر هذه الطريقة ملائمة لإطلاق الفلزات من خامات الكبريتيد . ويمكن استخدام نفس التفاعل في أكسدة الكبريتيد في أحد المركبات ، والتي ينتج عنها حمض الكبريتيك ، الذي يذيب بعد ذلك مركبا آخر ، أو أن يعمل أكسدة مسبقة لخام الفلز ، لجعله مهيا للعمليات المتقدمة .

وتستطيع البكتيريا أيضا أن تؤكسد أو تختزل الفلزات بنفسها . دمجيرات المنجنيز في قاع البحر وتكوين طبقات الحديد الحزمية ، ( الموجودة منذ ١٠٠٠ مليون سنة ) يحتمل أن تكون نتيجة للاختزال البكتيري للمنجنيز وأكسدة الحديد على التوالي .

انظر أيضا الغشاء الحيوي ص : ٥٧ .

الامتصاص الحيوي ص : ٨٢ .

التعدين الحيوي ص : ٢٦٠ .

ويطلق هذا المصطلح على استخدام وتنظيم المعلومات ذات الأهمية ( وتكون في الغالب البيولوجيا الجزيئية ) البيولوجية . وتهتم على وجه الخصوص ، بتنظيم قاعدة البيانات الجزيئية الحيوية ، للحصول على معلومات مفيدة من هذه القواعد البيائية ، وتجميع البيانات من المصادر المختلفة .

ومن بين أهم قواعد البيانات الشهيرة لعلماء البيولوجيا الجزيئية الآتي :

١ - قواعد بيانات تسلسل ( د ن أ ) ، وتوجد قاعدتان رئيسيتان :  
( أ ) قاعدة بيانات جين بانك ( لوس الاموس ، الولايات المتحدة )  
( ب ) قاعدة بيانات ( EMBL ) - مكتبة البيولوجيا الجزيئية الأوروبية بالمانيا ، ويجري انشاء قاعدة بيانات المشروع المادة الوراثية البشرية ليكون منافسا لهاتين القاعدتين .

٢ - قاعدة بيانات تسلسل البروتين . وتوجد مجموعتان :  
( أ ) PIR ( مصدر تحديد البروتين ) في الولايات المتحدة ،  
( ب ) MIPS في أوروبا ، وقاعدة سويس بروت المستقلة .

هاتان المجموعتان تحتويان على كميات ضخمة من المعلومات ، بخصوص تسلسل ( قواعد ال د ن أ والأحماض الأمينية على التوالي ) البروتينات والجينات الطبيعية . وتوجد هناك أيضا قواعد بيانات عن بنية البروتينات ثلاثية الأبعاد ( وخصوصا القواعد البيائية المبروتين ، التي أجريت عن طريق مكتبة بروهافن القومية في الولايات المتحدة ، التي تتضمن معلومات عن بنية هذه البروتينات ، والتي تم تحديدها عن طريق علم بلورات أشعة أكس ، وعلى نحو متزايد ، NMR ، وبنية السكريات ، الكربوهيدرات ، والجليكوبروتينات . والقواعد البيائية الخاصة بالخراطة الجينية ( لمشروعات المادة الوراثية ) والمعلومات الجينية الأخرى المتعلقة بقواعد بيانات ال د ن أ ، وتقع تحت اسم علم المعلومات الحيوية . وقد أنشأت الولايات المتحدة ، مركزا قوميا لمعلومات التقنية الحيوية (NCPI) في المعاهد القومية للصحة ، لكي تنسق بين جميع هذه الأنشطة .

والمشكلة الرئيسية بالنسبة الى قواعد البيانات هذه ، ليست في طريقة إدخال المعلومات اليها أو اخراجها منها ، وانما في تقرير ما تمنيه المعلومات وتعتبر هذه أيضا مجالا متزايدا لاهتمامات علماء المعلومات .

فى احدى الطرق التى طورت فى جامعة كورنيل ، وقامت شركة Dupont باستغلالها تجاريا ، وهى تعتبر وسيلة لادخال ال د ن أ الى الخلايا . ويتم فيها مزج ال د ن أ مع جزيئات معدنية صغيرة تكون عادة من معدن التنجستن - ويبلغ قطر الجزيء منه جزءا من الميكرون ، ويتم اطلاق هذه الجزيئات بعد ذلك فى الخلية بسرعة عالية جدا ، وتخترق الجزيئات الخلية حاملة معها ال د ن أ .

وكان يستخدم فى النظام الاصلى خرطوش قطره ٢٢ ر . ميكرون لدفع الجزيئات ، ومن ثم اطلق عليه نظام « المدفع الجزيئى » .

وتتميز طريقة البيولستك عن طرق التوصيل الاخرى مثل النقل الاصابى ، النقل التخليقى ، الخ . فى انه يمكن استخدامها لاي نوع من انواع الخلية او حتى لاي جزء من الخلية . وعلى هذا فقد استخدمت طريقة البيولستك لادخال ال د ن أ الى خلايا حيوانية او فطرية وفى القتائل الخيطية داخل الخلايا .

وقد تكون القوى المستخدمة فى دفع الخلايا ، قوى كهربية . حيث تستخدم شرارة (spark) فى تبخير قطرة الماء ، التى تنفجر كخرطوش صغير . ومن مميزات هذه الطريقة ، انه يمكن التحكم فى التيار وبالتالي طاقة الانفجار حسب الرغبة ، بالرغم من صعوبة تهيئة هذه الطريقة للمصل .

بالاضافة الى ادخال ال د ن أ الى الخلايا المعزولة ، فقد تم استخدام البيولستك فى النقل الاصابى لد ن أ الى الانسجة الحيوانية . وقد تم النقل الاصابى لبشرة واذن فأر بواسطة مدفع البيولستك الذى تم تعديله بطريقة مناسبة كى يستخدم مع فئران حية سليمة . وقد اقترح أن تكون هذه الطريقة المدخل الى علاج الخلية الوراثية الجسدية فى البشر .

ان السبيل لتجاح هذه الطريقة ، يكون بتقليل الضرر الناتج عن انسیر التشبيه بالمفع : ومن باب الفضول فان الضرر الذى يلحق بالانسجة ليس سببه الجزيئات نفسها ولكن بسبب نفخة الهواء او الغاز المضاحجة للجزيئات .

على ان ال د ن أ ينشط لبضعة ايام فقط ، قبل ان تبسدا الخلايا بتحيطه .

انظر طرق النقل الاصابى ، النقل التخليقى ، النقل التحويلى ص : ٣٨٥ .

يعتبر المحتوى البيولوجي ، مقيدا لحركة الكائنات العضوية المهندس وراثيا عن طريق أعداد حواجز بيوكيميائية لها فضلا عن الحواجز الطبيعية ، لمنع هذه الكائنات العضوية من النمو خارج المعمل .

والمحتوى البيولوجي يأخذ شكلين : اما بجعل الكائن العضوى غير قادر على البقاء فى البيئة الخارجية ، او بجعل الظروف الخارجية غير مناسبة له . والمالة الأخيرة لا تعتبر مناسبة للبكتيريا ، حيث انها تستطيع أن تعيش فى أى مكان . ومن ثم فانه بالنسبة الى البكتيريا أو الحميرة ، فان الأسلوب المناسب الذى يجب ان يتبع معها هو عن طريق تغيير جيناتها احيائيا بحيث انها تحتاج دائما الى الحصول على مورد من المادة الغذائية والتي لا تتوفر عادة الا فى المعمل . واذا تمكنت من الهروب من المعمل فانها لن تستطيع ان تنمو . والمتغيرات الاحيائية الأخرى ، قد تضعف جدران الخلايا ، بحيث انها تنهار اذا غادرت المعمل ، أو قد يتم ادخال جينات مدمرة بداخلها ، والتي تقوم بتحطيم الخلايا ، اذا أصبحت درجة الحرارة أقل أو أعلى من درجة حرارة المعمل المثالية .

وبجعل البيئة غير ملائمة ، يعتبر الى حد ما تحكما بيولوجيا ، الى حد ما تحكما طبيعيا . وعلى سبيل المثال ، فقد تم تطوير بعض سلالات الأرز الأولى المهندس وراثيا فى انجلترا ( والتي يعتبر مناخها باردا جدا لنمو الأرز ) وجربت فى أحد الحقول فى اريزونا ( حيث المناخ جاف جدا ) ، وعلى ذلك فلم يوجد أرز ينمو فى منطقة مجاورة لكى يلقح خاطيا مع الأرز الناتج من الهندسة الوراثية ، واذا حدث وان كان للأرز فرصة للهروب فانه لن ينجو من الموت . وهذا المحتوى المبني على أساس بيولوجيا النبات ، ولكن بدون تغيير النبات بصفة خاصة .

ويسمى أيضا بالتحكم الحيوى ، وهو تحكم أحد الأنواع بنوع آخر ، والذي قد تم ادخاله خصيصا لهذا الغرض . ومن أشهر الأمثلة ، ادخال تركيب الأنسجة الهلامية الضامة الى استراليا ، لمقاومة الأرناب ، وبالرغم من أن المقاومة الحيوية موضوع قديم جدا ، اذ يرجع الى الصيادين

القلدي ، الذين استخدموا نمل العراغة في مهاجمة الحشرات المدمرة في مخازن الفلال .

وقد فحص علماء التقنية الحيوية عددا من عوامل التحكم البيولوجي الفعالة : والتي تتداخل أحيانا مع المبيدات العضوية . وعلى سبيل المثال فان (*B. thuringiensis*) ينتج البروتين المضاد القشري ( الذي يقتل الدود ) . وقد استخدم (*B. thuringiensis*) كعامل تحكم عضوي لمدة سنوات ، وعزل علماء التقنية الحيوية حديثا البروتين المسئول ، ليضموه داخل المبيدات الحشرية .

وقد تعامل علماء التقنية الحيوية ، مع المقاومة الحيوية من خلال طرق عديدة : الفطريات ، الفيروسات ، أو البكتيريا المعروفة بمهاجمة الآفات فيمكن استئصالها بكميات كبيرة ورشها على المحصول ، وتقوم هناك بمهاجمة الآفة المعينة . والفطريات من نوع *الاناموتاجايوس* ( وهي الفطريات التي تصيب الحشرات ) ، هي المفضلة في هذا المجال ، حيث انها تقوم بنقل العدوى للحشرات من خلال البشرة ، وبذلك ليس هناك حاجة لأن تؤكل حتى تصبح نشطة . وتسبب مثل هذه الفطريات اسطلاحا بالوبائيات ، المقاومة للحشرات ، ويوجد حوالي اثني عشر نوعا منها تحت طور الانتاج الكمي .

بعض الوبائيات الفطرية المقاومة للحشرات ، تنتج وبائيات قصيرة ، تسمى (*epizootics*) ، من بين اهلان الزيادة الوبائية ، دون خلق وجود مستمر البيئة : فانها تستطيع أو تستمر في الانتشار ، في وجود كثافة مرتفعة من الحشرات الممرضة من حولها ثم تنقرض بعد ذلك .

وفي الأساس ، فان استئصال الفطريات الممرضة ، هو نفسه مثل استئصال أية فطريات أخرى ، مع القيود التي يتطلبها الفطر عادة ، وهي الوسط المخصص جدا ، وبيئة الاستئصال الغريبة .

وتعتبر الفطريات ، البكتيريا ، والحشرات ، أيضا عوامل تحكم في الأعشاب : الكائنات العضوية الدقيقة التي تهاجم *jointvetch* الشمالية ، ونبات خشبيشة اللبن المتفرش ( أعشاب الارز الضارة وأشجار الليمون على التوالي ) ، يجري استخدامها باستمرار ، والبعض الآخر جار تطويره .

ويمكن توجيه التحكم الحيوي أيضا الى الفطريات الممرضة : وقد اكتسب جاري سثروبل ، بعض الشهرة عام ١٩٨٧ ، عندما لقي أشجار النبق ، بالبكتيريا المنسل وراثيا لكي يحصنها من مرض أشجار البق



الهولندي ، بدون الحصول على موافقة فيدرالية صريحة . وقد قامت  
مونتباتو بتجارب حقلية على عامل التحكم الحيوى البكتيرى ضد الفطر  
الذى سبب دمار محصول القمح فى عام ١٩٨٨ .

وقد أصبح علماء التقنية الحيوية أكثر استبصارا عندما قاموا بإنتاج  
عوامل التحكم العضوية الفيروسية . واستطاعت الهندسة الوراثية  
التقدم من استنساخ الفيروسات فى الخلايا الحشرية ( انظر موضوع  
الفيروسات الحشرية ص : ٤٦ ) ، اذ تمكن علماء التقنية الحيوية من  
استغلال الحشرات الفيروسية ، لأن تكون عوامل تحكم حيوى أكثر فعالية .  
والهدف هو زيادة أو تغيير الجيش الجرار من الجراثيم ، عن طريق تغيير نوعية  
البروتينات الفيروسية التى ترتبط بسطح الخلية ، أو بزيادة مقلد وحدة  
الجرثوم أو الفيروس الذى يكون لطيفا عادة ، لكنه فيروس معد جدا ،  
وذلك عن طريق هندسة الجين السمى ، أو الجينات الممرضة فى فيروس  
آخر . وفى الواقع فإن هذه الأهداف يعتبر معقدة تماما . وفى بعض التجارب  
إن عملية الإصابة الفيروسية تعتبر معقدة تماما . وفى بعض التجارب  
علمت الفيروسات بواسطة جينات علامة ، بحيث يمكن التحكم فى  
انتشارها : وهذا يعطى قياسا لمدى الشكل المبسط من التحكم الفيروسى -  
بزراعة كميات كبيرة من الفيروس وبعد ذلك رشها فوق المحصول - كيف  
يعمل . مثل هذه التجارب الحقلية قد تم تنفيذها والاكثرها شهرة فى  
اسكتلندا ، حيث تم رش أشجار الصنوبر بالفيروس المضاد للحشرات  
( حيث أنها تنظف باستمرار ) بدون أن يتم التصريح لها بذلك الكائن  
العضوى المهندس .

إن المفتاح الرئيسى لآى برنامج تحكم حيوى ، يكون من خلال عزل  
مجتمع الكائن العضوى النشط ، ذلك الكائن الذى يمكنه الانتشار بسرعة  
وفعالية من خلال المجتمع الحشرى المستهدف ، والذى لا ينتشر الى الأنواع  
الأخرى . ( ومن ثم يصبح حشرة فى حد ذاته ) . وحيث أن الحشرات هى  
فى الغالب كائنات عضوية غريبة ، تدخل الى منطقة ما ، حيث لا يكون لها  
هناك أعداء طبيعيين ( مثل الصغير المائى فى معظم بلدان أفريقيا ،  
والأعشاب الركامية فى الولايات المتحدة ، مرض شجر البق فى معظم  
المناطق المعتدلة ، والمصدر المفضل لعامل التحكم الحيوى الفعلى يكون  
غالبا فى الموطن الأصلى للوباء ) .

انظر أيضا ( مبادئ الآفات الحيوى ص : ٧٤ ) .

## معدلات الاستجابة العضوية

### BIOLOGICAL RESPONSE MODIFIERS

مصطلح عام ، يكون المقصود به عادة البروتينات التي تؤثر على كيفية أداء الجهاز المناعي . وبهذا المعنى ، يعتبر مرادفا تقريبا للسيتوكين (Cytokine) . ويكثر استخدامه ، بسبب وجود اللجنة الاستشارية المسئولة عن معدلات الاستجابة الحيوية (FDA) ، التي تراقب نشاط الأدوية الحيوية ، التي تغفل آليات الاستجابة العضوية ( كلهم جنسيا حتى الآن ) . وتعمل معدلات الاستجابة عادة في مجموعة ، وليست ككائنات كيميائية معزولة . ومن ثم كانت هناك جهود كثيرة في كيفية استنتاج مركبات معدلات الاستجابة العضوية للعقاقير ، كبروتينات نقية ، في حين أنها تستخدم في مجموعات ، إذ يتم التحكم في تنظيمها عن طريق وكالات التنظيم الدوائية ، وعلى وجه الخصوص عن طريق (FDA) ، وكانت لدى CETUS مشاكل واضحة تماما ، عندما حاولت الحصول على موافقة للعقار (interleukin 2) كي يستخدم كمقار ضد السرطان ، ولما كان هذا العقار فعالا في حد ذاته فإن CETUS أرادت أن تستخدمه ضمن مجموعة مع العقاقير الحيوية الأخرى ، ولذا فقد رفض طلبها . ( وقد صرحت الشركة فيما بعد ان عقارها لم يسفغه الحظ بالعلماء المتخصصين عند تقديم بياناته في ذلك الوقت الى FDA) .

### BIOMASS

## الكتلة الحيوية

الكتلة الحيوية ، هي كتلة المادة العضوية الموجودة في أي قدر كبير من مادة بيولوجية وعلى نطاق واسع ، هي أي كتلة كبيرة من المادة البيولوجية . وتعتبر تقنية البروتين الوحيد الخلية (scp) هي شكلا من أشكال الكتلة الحيوية ، لكن هذا الاصطلاح يقصد به عادة زراعة النباتات ( أي نبات يلبا من الطحلب وحيد الخلية وحتى قصب السكر ) وجعله دون الحاجة الى عمليات معقدة ، لصنع غذاء مشتق من مصدر نباتي ، من أجل غذاء الإنسان والحيوان أو من أجل العمليات الكيميائية . وانقسمت الكتلة الحيوية الى العديد من مجالات الاهتمام .

SCP البروتين الوحيد الخلية . ( انظر هذا الموضوع ص : ٢٥٥ ) .

١ - الكتلة الحيوية الطحلبية : تجرى زراعة نباتات وحيدة الخلية مثل الكوريللا والسيرولينا بكميات تجارية في مساحات من البرك من أجل صنع المواد الغذائية . وقد حظيت السيرولينا بسمعة طيبة كغذاء صحي لسنوات عديدة ، بسبب الاعتقاد في أنها من المواد الغذائية المدعشة . ومعظم الطحالب ( والتي تشتمل على الأعشاب البحرية ) تعتبر من الأطعمة اللذيذة الطعم ، وتزرع الكوريللا بطرق تجارية من أجل صنع غذاء للأسماك : وتقدم كغذاء الى الزوبلانكتون ( حيوانات ميكروسكوبية ) ، وهذه الحيوانات يتم جمعها لتكون غذاء للأسماك في المزارع السمكية . وتعتبر هذه إحدى الطرق التي يتحول بها ضوء الشمس الى غذاء بطريقة ملائمة تماما وأكثر تحكما عن طرق الزراعة العادية .

٢ - الكتلة الحيوية النباتية : ويتم زراعة المحاصيل النباتية مثل قصب السكر أيضا ، من أجل الكتلة الحيوية . وتستخدم هذه المحاصيل عادة كبدية لعملية انتاج كيميائية ( حيث ان زراعة النبات من أجل الطعام تسمى عادة FARMING ) . وقد بذلت البرازيل جهودا كبيرة ، وأنفقت كثيرا من الأموال من أجل زراعة السكر لصنع الايثانول ، عن طريق عمليات التخمر . وقد كان يستخدم قصب السكر المصنع تصنيعا نسبيا كركيزة ، واستخدم الانتاج في تشغيل السيارات . وتعتبر هذه الطريقة ، إحدى طرق استخدام الكتلة الحيوية لتحويل أشعة الشمس الى مواد كيميائية مفيدة .

انظر موضوع الوقود الحيوى ص : ٥٩ .

## BIOMATERIAL

## المادة الحيوية

« المادة الحيوية » ، هي مصطلح عام ، لأية مادة من أصل عضوى ، والتي تستخدم من أجل خصائصها المادية ، فضلا عن كونها مادة حازة أو عقاقيرية . وبناء على المفهوم السابق ، يمكننا اعتبار ال د ن أ مادة حيوية ، اذا استخدمت في صنع مشابك الأوراق ، أو في صناعة الأوتاش ، فضلا عن استخدامها في تخزين المعلومات .

معظم المواد الحيوية الشائعة ، هي بعض البروتينات ، العديد من الكربوهيدرات ، وبعض البوليمرات المتخصصة . والبروتينات المستخدمة في تطبيقات المادة الحيوية ، هي عادة تلك البروتينات التي

تستخدم كمناصر بنائية في الحيوانات ، أو أحيانا النباتات ، ومادة الكولاجين ، وهو البروتين الموجود في العظام والأنسجة الضامة ، في سلسلة متنوعة من الحيوانات ، هو البروتين الشائع الذي استخدم ( وكان مثيرا للجدل ) كغذاء عضوية في مستحضرات التجميل ، ويجرى استخدامه حاليا ، كحشو طبيعى للعمليات الجراحية اللدنة ، والفبريون ، ذلك البروتين الذى يوجد فى الحرير ، قد استغل كبروتين ذى مقاومة عالية ، ليكون منافسا للثايلون أو حتى مادة الكيلفار ، كمواد بنائية ، ومعظم هذه المواد الانشائية لها تسلسل بسيط من الأحماض الأمينية ، حيث تصنع من قطع صغيرة من الأحماض الأمينية المتكررة مرات عديدة . وعلى ذلك فإن القطاعات المحورية القوية من جزى الكولاجين ، والتي تعطى له قوته المرنة ، تصنع معظمها من تكرار وحدات الحمض الأميني الثلاث جليكين - س - برولاين ( حيث س يمكن ان تكون واحدة من عدة أحماض أمينية ) ، ونتيجة لذلك قام علماء التقنية الحيوية ، بصنع البروتينات التخليقية ، من خلال تكرار أنماط بسيطة ، فى مجال البحث عن مواد حيوية جديدة .

واستخدمت الكربوهيدرات ، كمواد انشائية قرابة ألف عام : ان متانة الورق أو البردى ، الذى يعتبر مشتقا من خصائص كربوهيدراتية وخصوصا السيلليوز والمكونات ، و انتجت التقنية الحيوية سلسلة من الكربوهيدرات ذات خصائص معدلة ، والتي تعمل كمواد تشحيم فى الاستخدامات الطبية الحيوية ، أو كمواد معدلة للتسييج أو عوامل زيادة حجمية فى صناعات الغذاء . ولاحتوى هذه المجموعة الأعلى عددا قليلا من المواد الطبيعية التى تصنع من البكتيريا مثل البول ديكتروز ، وهى الكربوهيدرات المعدلة بواسطة الانزيمات ، لكى تكون لها خصائص محسنة ، والبوليمرات الاصطناعية تماما .

وتشتمل البوليمرات الأخرى على اللدائن الطبيعية ، مثل البوليبيدروكسيبيوتيرات ( انظر المواد القابلة للانحلال عضويا رقم : ٥٣ ) ، أو المطاط المنتج عن طريق البكتيريا أو الفطريات .

ان خصائص البوليمر التى تعتبر قاطعة فى تحديد ، ما اذا كان سيصنع مادة حيوية مناسبة من أجل استخدام معين تشتمل على :

١ - مقاومة الشد الطول ( كل من المرونة ومقاومة الكسر ) .

٢ - الاماعة ( ما هى كمية الماء التى يرتبط بها ؟ وما هى الكمية التى يحتاجها الارتباط والتي تحافظ على خصائصه ؟ ) .

٣ - خصائص المرونة اللزوجية -

٤ - اللزوجة \*

انظر أيضا عملية التمدن الحيوى ص : ٧٣ \*

الأخشاب ص : ٤٠٦ \*

## BIOMIMETIC

## المتسم بالتقليد الحيوى

المعنى الحرفى لهذا المصطلح « تقليد الحياة » ، ويعنى ذلك المجال من الكيمياء الذى يبحث فى تطوير الكواشف التى تقوم بإداء بعض وظائف الجزيئات العضوية . والسبب فى القيام بهذا ، يرجع الى أن العديد من الجزيئات العضوية ، تعتبر غير مناسبة كيميائيا ، لكى تنتج ، تعالج ، أو تستخدم فى أحجام كبيرة وتستخدم عمليات وخيصة . وباستخدام المحاكيات الكيميائية لهم ، يأمل علماء التقنية الحيوية فى احراز المزيد من الطرق التجارية المتصفة بالمرونة ، وتؤدي نفس النتائج .

وتشتمل مجالات البحث الكيميائى ، فى الحقل العام للمتسمات بالتقليد الحيوى على :

١ - بدائل العامل التميم . يعتبر العديد من المرافقات الانزيمية ، جزيئات معقدة وغير مستقرة :  $NAD$  و  $NADP$  ( نيكوتين أميد أدينين ثنائي النيكلو تيد ) ثانى نيكلو تيد ادينين وفوسفات ثانى نيكلو تيد اميد النيكوتين ) على وجه الخصوص ، من الصعب التعامل معها على نطاق واسع . وهناك اتجاهان من اتجاهات البحث ، التى تبحث فى احلالها بجزيئات أخرى . واستخدمت أصباغ التريازين كمواد احلال لـ  $NAD$  فى تطبيقات رابطة التحليل الصغى . وفى هذه الحالة يتم ربط الصمغة مع عمود ، ويجرى امرار خليط محتو على انزيم نازع للهيدروجين عبر العمود . وترتبط صبغة التريازين مع الانزيم النازع للهيدروجين ( تماما كما يفعل الـ  $NAD$  ) . وبذلك يربطه بالعمود - بينما المواد الأخرى كلها تمر دون أن ترتبط .

وقد استخدمت هذه الطريقة بنجاح فى العديد من عمليات التنقية . والاستخدام الآخر لبدايل العوامل التيمية ، هو البدائل الفعلية الركائز ، وخصوصا بالنسبة الى  $NAD$  و  $NADP$  و  $FAD$  ( فيلافين ثانى

تلكيو تيد الأدنڤ ) فى التفاعلات المحفزة بالانزيمات النازعة للهيدروجين والهدف هنا مرة أخرى هو إيجاد جزيء صغير ، يستطيع ان يقوم بالعمل الكيميائى ل NAD النح مع الانزيم \*

٢ - بدائل البيبتيد وال د ن أ : تعتبر البيبتيدات وانزيمات ال د ن أ ( ات ) ، من المواد سريعة التحلل فى العديد من الحالات العضوية . ويعمل كيميائيو التقلية الحيوية على تغيير العمود الفقرى الأساسى للبيبتيدات والأحماض النووية ، بحيث تكون أكثر استقرارا ، وإمكان صنعها بطريقة سهلة . وعلى سبيل المثال ، فى أوائل عام ١٩٩٢ ، أصبح ان بديل ( د ن أ ) ليس له عمود فقرى من السكر - فوسفات على الإطلاق : وكان يوجد مكانه سلسلة بوليميد تشبه الى حد كبير البروتين . وترتبط هذه المادة بشدة مع ال د ن أ ذى الحيط المفرد ، بطريقة أشيع أنها تشكل أزواجا من القواعد الصحيحة . وكان لها استخدامات فى مضاد الاحساس ، حيث ان هذه الجزيثيات ، سيكون من السهل جدا ادخالها الى الخلايا ، وتكون مقاومة تماما للتحلل بواسطة انزيمات النيكلوتيد أو البروتيازات .

٣ - الانزيمات المتزامنة : وهى الجزيثيات ذات الوزن الجزيثى المنخفض ، التى تعمل كإنزيمات اصطناعية ، أى المواد الحفازة ذات القاعلية العالية . ويتم تخليقها عادة ، كى تنسخ على مهل البنية الثلاثية الأبعاد من الموقع النشط للانزيم ، لكنها لاتستخدم الوحدات البنائية الكيميائية لغير البيبتيدى . وعلى عكس الحفازات الشائعة فى الكيمياء العضوية ، التى تحفز سلسلة عريضة من التفاعلات ، فان الهدف منها هو صنع الانزيمات متزامنة لها خصائص مميزة مثل الانزيمات .

٤ - البصمة الجزيثية : وهذا هو أسلوب آخر لنفس فكرة الحصول على المادة الكيميائية غير العضوية ، لكى تقلد بعض خصائص الكيمياء العضوية . وفى هذه الحالة ، يتم بصم المادة البوليمرية مع ترك فراغات ، تتناسب تماما مع نوع واحد ، وواحد فقط من الأنواع من الجزيثيات الصغيرة ، وبهذه الطريقة فان الموقع الرابط للجسم المضاد يوافق تماما موروثه المضاد . ويتم ذلك عن طريق تكوين مصفوفة بوليمرية داخل الجزيثيات الصغيرة ، بحيث تلتف السلاسل حول هذه الجزيثيات . يتم بعد ذلك تنظيف الجزيء الصغير باستخدام المذيبات ، تاركا وراءه تقويا فى المادة البوليمرية . هذه الثقوب يكون لها انجذاب شديد للجزيء الذى تم تنظيفه ، ولذا يمكن استخدام هذه الطريقة فى استخلاص بعض الجزيثيات من جزيثات أخرى . بالإضافة ، الى كونها أجساما مضادة

تنشأ ضد حالة انتقال تمثيلية ، فانها تستطيع أن يكون لها نشاط حفزي ( أى تكون أجساما مضادة حفازة ) ، وعلى ذلك يكون البوليمر المطبوع له فراغات من شأنها أن تتشكل لكي تلائم حالة انتقال تمثيلية ، والتي يمكن أن تكون حفازة .

## BIOMINERALIZATION

## التعدين الحيوى

التعدين الحيوى ، هو ترسيب المعادن بواسطة الكائنات العضوية الحية ، الذى ينسب فى بعض التطبيقات الى التعدين الميكروبي ( وهو تفتت المعادن بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة ) ومن ثم يعتبر جزءا من التعدين الحيوى المائى . إلا أن التعدين الحيوى يمتد الى ما وراء ذلك . ويوجد هناك مجالان عموميان يعتبران مهمين لعلماء التقنية الحيوية :

١ - التعدين الحيوى الميكروبي : وهو ترسيب المعادن بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة . فإذا ترسبت المعادن داخل الخلية البكتيرية ، فانها ستخزنها على صورة بلورات متناهية الصغر أو جسيمات . وأكسيد الحديد الأسود الذى تصنعه البكتيريا المقتطسية ، يعتبر من هذه النوعية . وهذا المعدن المغناطيسى ، يصنع كأجسام ضمنية دقيقة ، داخل بعض البكتيريا ، ونتيجة لذلك فانها تستطيع أن تسيح بطريقة مميزة على طول خطوط المجال المغناطيسى . ( وهذا يمكنها من العوم تجاه قاع البرك فى المناطق المعتدلة ) . العديد من التكوينات المعدنية الكبيرة يتم صنعها أيضا جزئيا عن طريق البكتيريا ، وقد أشيع أن هذه الطريقة ، يمكن أن تستخدم فى استخلاص وتنقية المعادن ، بواسطة البكتيريا باستخدام امكانيات التقنية الحيوية .

٢ - التعدين الحيوى متعدد الخلايا : تستخدم النباتات والحيوانات ، المعادن ، لكي تصنعها القوة . ولذا فإن معظم الفقاريات تحتوى على فوسفات الكالسيوم ، وبعض الحشائش تحتوى على السيليكا فى أوراقها ، لكي تعطيها حواف قاطعة صلبة ، حتى تبعد الحيوانات عن تناولها فى غذائها .

ويعتبر تنظيم عملية التعدين الحيوى ذا أهمية كبيرة للعديد من الأمراض البشرية ، وخصوصا مرض العظام المسامية ( osteoporosis ) ، والذى يفقد الجسم من خلاله كثيرا من الكالسيوم والفوسفات الموجودين فى العظام .

ويعتبر التعدين الحيوى مهما أيضا لعلماء المواد . وتعمل الأجهزة المضوية على ترسيب المعادن فى أشكال فريدة ومفيدة . وبذلك تكون العظام والأسنان أكثر قوة من فوسفات الكالسيوم الخام . وتعتبر القوة الإضافية وتكوينات البلورية الخاصة ذات فائدة فعالة كطرق لامتداد سلسلة المواد المعدنية المتاحة لإنشاء الصناعات الكيميائية والالكترونية . وتستطيع الكائنات الحية تحقيق هذه الأعمال القذة عن طريق ادماج بروتينات معينة داخل المعدن النامى ، لكي تشكل النمو البلورى الى الشكل المطلوب ، او بتقليل امتداد الشروخ عندما تنضغط .

## **BIOPESTICIDE**

## **مبيد الآفات الحيوى**

مبيد الآفات الحيوى ، هو مبيد حشرى ، أى انه المركب الذى يقتل الآفات الحيوانية ، والذي يكون مبنيا على أحداث تأثيرات عضوية معينة ، وليس على استخدام سميات كيميائية كثيرة . وتسمى الأنواع الخاصة أيضا بالمبيدات الحشرية الحيوية والمبيدات الفطرية الحيوية . وتعتبر مبيدات الآفات الحيوية شيئا مختلفا عن عوامل التحكم الحيوى ، فى انها تعتبر عوامل مؤثرة ، تكون مشابهة فى تصورهما الى أى تحكم كيميائى فى الآفات ، مثل مبيد الأعشاب ، بينما تكون عوامل التحكم الحيوى نشطة ، وهى الكائنات التى تبحث عن الآفة لتقتل عليها .

وهناك سلسلة كبيرة من المواد التى ينتجها النبات ، لابطال تأثير الآفات والكافيين الموجود فى حبوب القهوة ، يرجع ان يكون أحد هذه المواد . ورغم ذلك ، فإن بعض المواد التى تجذب علماء التقنية الحيوية ، هى المواد المضادة للآفات البروتينية ، مثل السمين الأكثر ادهانا (*Bacillus thuringiensis*) والذي يسمى أحيانا بـ B.T.K. لأنه يعتبر السمين (*Bacillus thuringiensis*) من نوع K ، والذي يتداخل بطريقة معينة مع امتصاص الغذاء فى معدة بعض الحشرات ، لكنه لا يعتبر مؤذيا للحيوانات الثديية . وهذا البروتين ( الذى استعمل كمبيد للآفات لفترة من الوقت كعلق يكتيرى ) قد تم استنساخه فى بكتيريا أكثر سهولة للانقياد ، وقد أدخل الجين من أجل البروتين الى نبات الباتونيا ( نبات من الفصيلة الباذنجية ) عن طريق (Calgene) لجعل النبات أكثر مقاومة لهجوم الآفات .



والأساس المنطقي من وراء تطوير مبيدات الآفات الحيوية ، على عكس المبيدات الآفية التقليدية ، لسببين ، أولهما : أنها مادة قابلة للانحلال العضوى أكثر من المواد الكيميائية ، والتي لا تكون موجودة بصورة عادية فى الطبيعة . وثانيا : أنه يستهدف أن تكون أكثر تخصصاً ( وأحيانا كنتيجة لذلك ، أكثر فعالية ) ، حيث أنها توجه الى عناصر معينة فى عملية الايض للآفة .

وتعرف عوامل التحكيم العضوى أحيانا ، على أنها مبيدات حشرية عضوية . وبنهاية عام ١٩٩١ كان هناك ٤٥ مبيدا حيويا للآفات أو عوامل التحكم الحيوى موجهة ضد الحشرات ( ومعظمها من البكتيريا ، البروتيازات المشتقة من البكتيريا ، أو الفيروسات ) ، وعشرة مبيدات موجهة ضد الكائنات العضوية التى تسبب أمراض النبات ، واثنان ضد الأعشاب .

انظر أيضا : *Bacillus thuringiensis*

المقاومة الحيوية ص : ٦٥ \*

## BIORECATOR

## المفاعل الحيوى

المفاعل الحيوى ، هو وعاء يتم فيه تفاعل أو تغيير عضوى ، وهو اما احدى عمليات التخمر أو الانتقال الحيوى \*

والمفاعلات الحيوية أو فى الواقع عمليات التخمر أو الانتقال الحيوى هما عماد التقنية الحيوية - ان كل شئ حيوى تقريبا يبدأ من عجين الخبز الى انتاج الانترفيرون *intreferon* ( عقار لعلاج مرض الهربس ) المهندس وراثيا . يتم اجراؤها بواسطة عمليات التخمر ، ومن ثم تستخدم المفاعل الحيوى .

وبكنا تقسيم المفاعلات الحيوية الى ثلاثة أقسام تبعا للحجم وهى كالآتى :

١ - المفاعلات الحيوية المعصية : وتعتبر من اصغر المفاعلات الحيوية حجما ، اذ تصل سعة المفاعل المعصلى الى جوالى ثلاثة لترات وهو من النوع الذى يمكن وضعه فوق البنش \*

٢ - المفاعلات الحيوية القائمة بلداتها : وتصل سعة المفاعل الى حوالي ٥٠ لترا ، وتستخدم هذه المفاعلات لاجراء عمليات التخمر من أجل الأغراض البحثية .

٣ - أجهزة التخمر الارشادية (Pilot Plant Fermenters) وتستخدم هذه المفاعلات عند زيادة نسب التخمر ، وتحسين كفاءتها ، وتصل سعة هذه الأجهزة ما بين ٥٠ - ١٠٠٠ لتر ، ويجب أن تكون هذه المفاعلات من المرونة بحيث يمكن تحسينها وزيادة كفاءتها .

والوحدات الانتاجية ، لها سعات مختلفة تصل الى ١٠٠٠ لتر ، ويمكن أن تصل هذه السعة الى مليون من اللترات كما في جهاز برين الذي استخيمته شركة ICI ، وتعتبر هذه الأجهزة أكثر تخصصا عن الأجهزة الارشادية ، والتي تصمم من أجل تشغيل عملية واحدة بأقصى كفاءة .

والأكسجين ، يعتبر أحد العوامل المحددة لعمليات التخمر التي يزيد حجمها عن بضعة لترات ، ويعتبر هو العامل المؤثر في سرعة نمو الكائنات العضوية داخل المفاعل .

والأكسجين من العناصر الضعيفة الذوبان في الماء ، ومن ثم فإن سائل التخمر يحتوي على قدر قليل منه ، ذلك القدر الذي تستطيع الكائنات العضوية الموجودة بالمستنبت أن تستنفده في زمن وجيز جدا . وعلى ذلك يجب أن يتوفر للمفاعل مورد من الأكسجين ( الذي يعتبر مكلفا لكنه فعال ) ، أو يزود المفاعل بالهواء الجوى - وبصفة عامة ، يتسبب الغاز في أحداث فقاعات في سائل المفاعل : وكلما كانت الفقاعات صغيرة ، كانت كفاءة نقل الغاز الى السائل عالية (وبالتالى الى الكائنات العضوية) . الا أن تقليل الفقاعات يحتاج الى طاقة ، التي من شأنها أن تسبب تمزق الكائن العضوى الذى ينمو داخل المفاعل ، ويمكن أن تحدث رغوا تميلا وعاء المفاعل برغوة لزجة . والعوامل المضادة للرغوى قد تساعد في حل هذه المشكلة الأخيرة ( والتي تعتبر أيضا مشكلة ، عندما تنتج الكائنات العضوية كمية من غاز ثانى أكسيد الكربون ) .

القلابات ، الرشاشات ، الحلقات ، الخ . والتي جاء ذكرها في موضوعات أخرى ، متعلقة بالتخمر ، يكون الغرض الأساسى منها هو زيادة نسبة امتصاص الأكسجين بواسطة سائل المفاعل .

وهناك عدد من الموضوعات المتفصلة الخاصة بالمفاعلات الحيوية ،  
( انظر مقال النسيج المجوف رقم : ٢١٤ ) المفاعل الحيوى للخلية المتجمدة  
رقم : ٢٢٧ ، المفاعل الحيوانى الحزانى رقم : ٣٧٩ ) . والمفاعلات السابقة ،  
تمت تغطيتها في موضوعات مختلفة بالكتاب :

١ - المفاعلات الحيوية الحزانية ( وهى تشكل الغالبية العظمى ) .

٢ - المفاعلات الحيوية للخلية المجمدة .

٣ - المفاعلات الحيوية والنسيجية والغشائية .

والأنواع الأخرى البسيطة من المفاعلات لم تغط بطريقتة موضوعية .  
وتشتمل على المفاعلات البركية ، والمخمرات البرجية . والنوع الأول يعتبر  
بسيطا - البرك . وتستعمل أساسا لزراعة الطحالب . والمفاعلات البرجية  
تعتبر مفاعلات بسيطة نسبيا ، وتحقق فيها المادة الغذائية عند القاعدة ويتم  
جمع الناتج من أعلى . وقد تعمل بطريقة العبوة ، أو بالنظام المستمر .  
وهى تستخدم أساسا مع عمليات التخثير اللاهوائية ، أى تلك التى تحتاج  
الى الهواء ، كما هو الحال مع تخمير البيرة .

والنوع العمومى من المفاعلات هو النوع المسمى ب ( plug flow )  
وهنا تتساب الركيزة أمام سلادة من مادة سائدة صلبة ، وعندما تخرج  
من الطرف تتغير عن طريق السلادة . ويتم هذه العملية كلها فى  
مانورة . وتستطيع المادة الصلبة السائدة ان تحتوى على انزيم أو كائن  
عضوى وتعتبر فى الحقيقة مفاعلا حيويا مكافئا لعمود الكروماتوجرافى .

انظر أيضا الحسابات الحيوية ص : ٨٠ .

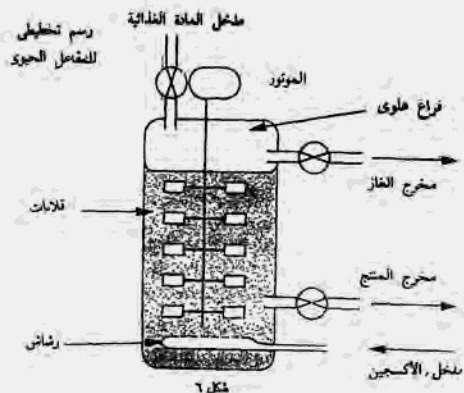
كروماتوجرافى ص : ١١٥ .

عمليات التخثير ص : ١٧٤ .

ركائز التخثير ص : ١٧٦ .

رفع النسبة ص : ٣٥٣ .

انظر الرسم شكل ٦ .



## BIOREMEDIATION

## المعالجة الحيوية

المعالجة الحيوية ، هو استخدام الأجهزة العضوية - وهي الكائنات العضوية الدقيقة التي لا تتغير تقريباً - لتنظيف موقع ملوث ( البيئة ) وتقوم محطات المجارى ، بالقيام بهذا النشاط بطريقة محدودة ، ويشمل العلاج الحيوى استخدام الكائنات العضوية الدقيقة ، فى القضاء على المواد الأكثر سمية ، عن تلك الموجودة عادة فى المجارى ، ولكي تقضى عليها فى أماكنها ، التي تكون عادة فى التربة أو فى مقالب القمامة .

والمسخل الثنائى الأساسى لمعظم مشروعات العلاج الحيوى هو :

- ١ - اختيار الكائن العضوى المقيق : ان التربة التي كانت ملوثة بمادة كيميائية مستهدفة ، لبعض الوقت ، هي الموقع المفضل لاكتشاف كائن عضوى ، يكون قادرا على تحليل هذا الملوث ، وغالباً ما تكون هذه التربة بهجوار وصلات المواسير ، أو محبس فائض التخزان فى المحطة التي تصنع هذه المادة الكيماوية والمتفجرات من هذا الكائن العضوى التي تنمو

بطريقة أسرع ، أو تكون قادرة على هدم المادة الكيميائية بطريقة فعالة ، يتم تخليقها بعد ذلك في المعمل ، عن طريق توليفة من الجينات الميكروبية التقليدية ، طرق الـ DNA المعالج ، أو بالاختيار ، وتستخدم طرق العلاج الحيوى النموذجية مجسوة منتخبة من الكائنات العضوية ، بدلا من كائن عضوى واحد ، والتي تستطيع تحفيز تحليل مركبات مختلفة من ملوث ، أو تستطيع ان تؤدى أجزاء مختلفة من تحليل جزئى معقد ، وبالرغم من ذلك فان بعض الجزيئات لا تستجيب للتحلل تماما - PCBs يمكن ان ينزع عنها الكلور عن طريق البكتيريا اللاهوائية المسيرة ( البكتيريا التي تقتل بالأكسجين ) ، وتحلل الهيكل الكربونى عن طريق البكتيريا الهوائية ( الكائنات العضوية التي تحتاج الى الهواء ) ؛ وبالرغم من انه يبدو واضحا ان هذين النوعين من البكتيريا لا يمكن ان يعمل فى موقع واحد .

٢ - تلقيح البيئة : الكائن العضوى الدقيق الذى أدخل الى الموقع ، يكون عادة مع خليط من مادة مغذية لكي تساعد على نموه وتشجيعه على تحليل المركب المستهدف . ويعتبر الأكسجين عادة عاملا محددا ، حيث ان معظم اعداد العلاج الحيوى تعتبر مركبات معقدة ذات أساس هيدروكربونى والتي يجب ان تتأىض عن طريق الأكسدة ؛ ويضاف النتروجين والفوسفور عادة ، بحيث ان النمو البكتيرى يكون محددا بتوفر الكربون ، وعلى هذا فان البكتيرى يكون واقعا تحت ضغط اختياري مستمر ، لكي يستغل كل الكربون المتوفر فى التربة من أجل نموه ، بالإضافة الى وجود المركب المستهدف . وهذه المرحلة من العلاج الحيوى تعتبر من الأهمية مثل تحديد الكائن العضوى المناسب ، وتطلب معلومات أساسية عن الفسيولوجيا الميكروبية ، وعلم التبيؤ (Ecology) (\*) .

ان السبب الأساسى لفشل مشروعات العلاج الحيوى العملية ، هي ان الكائنات العضوى المنتخب لا يستطيع ان يقوم بعملية الهدم بالمعدل المعيد فى الموقع ، الا أن أدائه فى المعمل ، يكون أداءا فعالا . وتعتبر التربة الطينية على سبيل المثال مكانا فقيرا من الناحية العملية بالنسبة للعلاج الحيوى: حيث انها تكون منضغطة بطريقة مكثفة ، ولا يستطيع الماء التحلل اليها بسهولة ، كما يستحيل تخلخل الهواء فيها .

والمركبات المشالة المستهدفة هي ، المركبات المكلورة الأروماتية ( بالرغم من أن تصرف الـ PCBs قد لاقى نجاحا محدودا ) ، مثل كلوريد الفينيل ، البقايا المعدنية ، كسور البنزين ، والبتروال الخام . وقد أحدثت شركة ( ألفا البيئية ) ضجيجا هائلا فى عناوين الصحف الرئيسية فى مناسبات عديدة ، عندما انتجت مستحضرات البكتيريا الآكلة

(\*) انظر علم التبيؤ لى ملحق الكتاب .

للبنترول ، التي تستخدم في مضخ البنترول المسفوح على سطح البحار ، وتحويله الى جزيئات قابلة للذوبان في الماء ، وتستطيع أنواع أخرى من البكتيريا ان تهضمه \* ان أهم استخداماتها الشائعة ، كان في حرب الخليج عام ١٩٩١ \* وهذا التحلل للمركبات الى كتلة حيوية ، يعتبر نوعا من الانحلال العضوى \* والمواد الأخرى غير العضوية يمكن تغييرها احيائيا أيضا اذا كان المنتج النهائي ليس من النوع السام أو المتطاير : وقد استخلص السلينيوم ( عنصر لافلزي ) من التربة بتحويله الى مركبات متطايرة أو سلتنيوم أولى ، واستخلصت النترات من مخلفات المجارى بواسطة الاختزال العضوى الى غاز النتروجين منذ عشرات السنين \*

اذا كانت بالموقع المستهدف نسبة تلوث عالية ، أو كان باردا جدا أو جافا جدا ، بحيث لا تستطيع البكتيريا أن تنمو فيه ، وحينئذ يمكن وضع التربة في مفاعل حيوى خزائى ، وأجراء المعالجة الحيوية فيه \* وهذه المفاعلات الحيوية ، تعتبر أساسا خزانات معزولة ، والتي توضع فيها التربة أو المخلفات مع الملقح البكتيرى ، ويدفع الهواء للاحتفاظ بالكتلة بالأكسجين . واستخدم ( بيتر وايلدر ) فى هامبورج مفاعل خزان ذى أساس من القش الحيوى لاستخلاص الهيدروكربونات الأروماتية - وبصفة خاصة البنزول ، التولوين ، والزيلين ، وخليط BTX - من مخلفات الموقع الارتشاحى \* وقد استخدم غشاء من الكائنات العضوية النامية على غشاء مسامى ، من أجل الامساك بالهيدروكربونات المتطايرة من الماء \*

## BIOSENSORS

## أجهزة الاحساس الحيوية

أجهزة الاحساس الحيوية ، هي أجهزة تستخدم عنصرا عضويا ، كجزء أساسى من جهاز الاحساس \* والالكترود ، على سبيل المثال - قد يحتوى على انزيم متجسد فوق سطحه ، بحيث انه يولد تيارا أو قولطية كلما صادف ركيزة انزيمية \* وتوجد عدة رتب من جهاز الاحساس الحيوى :

١ - الأجهزة التى أساسها الترانزستور ذو مجال التأثير الأيونى الحساس (ISFET) .

٢ - أجهزة الاحساس الفيزيائية ( والتي تشمل على الأجهزة المختصة بخرج الحرارة والكتلة ) \*

٣ - الالكترودات الانزيمية .

٤ - أجهزة الاحساس الحيوية ذات الخلية المتجمدة .

٥ - أجهزة الاحساس المتاعية ( انظر موضوع أجهزة الاحساس المتاعية ص : ( ٢٣٧ ) .

٦ - أجهزة الاحساس الحيوية الضوئية .

وتستعمل أجهزة الاحساس الأخرى منجس إل د ن أ كمصدر عضوى أو حتى الكائنات العضوية المتعددة الخلايا مثل دافينيا ( جبرى صغير يعيش فى الماء العذب ) أو سمك السلمون المرقط .  
وأجهزة الاحساس لها من الفاعلية لأن تكون شديدة الحساسية ، وطرقها الخاصة فى اكتشاف شىء ما . ومع ذلك فإن تطبيقاتها العملية ، يعوقها العنصر العضوى الذى يكون لديه قابلية للهدم من كل شىء يكتشفه . وعلى ذلك ، فإنه عند الإستخدامات التجارية ، فإن نظام جهاز الاحساس ، يجب أن يكون إما رخيصا جدا ، ويمكن استبداله أو قادرا على العمل بصفة مستمرة لفترة من الوقت ، ومن الصعب أن يتم صنع كل أجهزة الاحساس تقريبا بكميات كبيرة ، حيث تدوم فقط لبضعة قياسات قليلة . والمشاكل الرئيسية التى تم اكتشافها هى :

( أ ) الثبات : ينفجر العنصر العضوى تماما مع الاستخدام . والبعض منها ينفجر فى دقائق معدودة ، فى الوقت الذى تستغرق فيه مدة العمل ، عدة أيام أو أسابيع . وأن الأبحاث التى أجريت على أجهزة الاحساس الحيوية كانت تسعى أن الثبات قد يستمر لمدة أسابيع من العمل . وهذا يعنى أنهم قد استعملوا الأجهزة مرة واحدة فى اليوم ثم حفظوها فى ثلاجة بين فترات الاستعمال ، وتعالى الصيحات بسبب استخدامها ٢٤ ساعة فى اليوم .

( ب ) حياة الترف : وفى الوقت الذى تعمل فيه الأجهزة فإن الالكترود يكاد ينفجر ، إلا إذا تم تخزينه فى ثلاجة أو فى الحالات القصوى فى مجمد . وتمتيز هذه الطريقة عديدة الجدوى إذا كان الجهاز سيياع فى أحد المحلات العادية .

( ج ) القابلية للتصنيع : معظم أجهزة الاحساس الحيوية يصعب تصنيعها ، وعمل خط تصنيع لها ، لكى يتم انتاجها بطريقة تجارية ، حيث يتطلب ذلك أسلوبا مجيدا تماما فى تصنيعها ، وحتى أجهزة الاحساس

التجارية الناجحة ، يعتبر من الصعب تصنيعها بكميات كبيرة ، وتعتمد في ذلك على الطريقة التي تصنع بها .

والاستثناء المهم الشهير ، هو (جهاز الاحساس الحيوى الجلوكوزى) ، وهو الكترود انزيمى يكون مبنيا أساسا على جلوكوز الأكسيداز ، ويتم تسويقه بطريقة تجارية بواسطة العديد من الشركات ، خصوصا Exactech ، ويستعمل كجهاز اختبار لقياس مستوى الجلوكوز فى الدم . وقد تم تصنيع هذه الأجهزة ، بينما فشلت الأجهزة الأخرى ، لأن كمية الجلوكوز المطلوب قياسها تعتبر كميات كبيرة ، ( ومن ثم فإن الالكترود ، يجب ألا يكون حساسا جدا ) ، وإن انزيم جلوكوز الأكسيداز يكون ثابتا بطريقة فريدة .

## BIOSORPTION

## الامتصاص الحيوى

الامتصاص الحيوى ، هو عملية فصل ( فصل من محلول ) المواد الكيميائية ، والتي تكون معادن ، بواسطة مواد ذات أصل عضوى . وقد كثر الحديث عن الامتصاص الحيوى ، والقليل منه تم استخدامه لازالة مواد من مخلفات أو لتنقية الفلزات النادرة .

والعديد من الكائنات العضوية لها عناصر ترتبط بأيونات الفلز : وعلى سبيل المثال ، فإن مصفوفة العظام البشرية ، ترتبط بالاسترانشيوم . ( عنصر فلزى اشعاعى ) بطريقة فعالة . وفى بعض الحالات تعتبر عملية نشطة - ويستخدم الكائن العضوى الطاقة لأخذ الايونات الفلزية للدخل وحجزها فى صورة غير قابلة للذوبان . وفى الحالات الأخرى تكون العملية غير نشطة - وتلتصق الفلزات طوعا ، مع المادة التى يصنعها الكائن العضوى . وفى كلتا الحالتين ، تختار الكائنات العضوية التى تستطيع ان تراكم المزيد من الفلز المستهدف ، أو تكوم أحد الفلزات بعينها . وبالنسبة للاستخدامات الصناعية ، فإن البكتيريا أو الخميرة ، تعتبر هى تقريبا الكائنات العضوية المستخدمة ، إلا ان هناك كائنات عضوية عديدة أخرى مثل البروتوزوا ( كائنات بسيطة ) ، والنباتات البسيطة ، وحتى الأشجار ، يمكنها ان تراكم كميات فعالة من الفلزات .

وتبين الطرق التى تراكم فيها الكائنات العضوية الأيونات الفلزية ، طريقة ترسيبهم على هيئة فوسفاتات أو كبريتيدات ، بواسطة ضخهم فى



قطاعات خاصة من الخلية . وتشمل الأنظمة المؤثرة على البروتينات التي تربط الفلز بطريقة خاصة ( وعلى سبيل المثال ، فإن metallothioneins - وهي البروتينات المحتوية على الكبريت الموجودة في العديد من الكائنات العضوية ) ، اللجنين ( من الخشب ) ، كيتين ، كيتوزان ، وبعض المستقلات السيلليوزية .

الامتصاص الحيوى ، يعتبر ظاهرة بيولوجية ، وتعتبر مهمة بسبب نفاذ بصيرتها في الكيفية التي تتغلب بها الكائنات الحية على السموم المعدنية ، نقص المادة الغذائية الأساسية ، الخ . ويمكن تكييفها أيضا للاستخدام الصناعي كنظام لتنقية ، بواسطة تجسيد الكائنات العضوية على مرشح أو داخل كريات صغيرة ، باستخدام أجهزة إعادة الدورة التي تمرر الماء لكي يعالج من خلال فرشاة من البكتيريا داخل مخبر ، أو باستخلاص المادة الممتصة حيويًا من الكائن العضوى واستخدامها على حالتها . وهذا الاختيار الأخير يسمح لنظم الامتصاص الحيوى غير المكروبية : الكيتين على سبيل المثال ، يمتص عددا من أيونات الفلز ، وينتج من بقايا أصداق برغوث البحر .

ومن أحد الأهداف العامة للتخلص من البقايا ، هو ازالة الفلزات الثقيلة من الماء المتخلف من العمليات الصناعية وخصوصا أنهار المخلقات النووية ، حيث توجد الفلزات في تراكيزات منخفضة ، لكنها تعتبر العنصر الأكثر خطورة في الماء ويوجد أيضا اهتمام كبير في استخدام الامتصاص الحيوى لتنقية الفلزات الثمينة مثل الفضة والذهب من الخامات منخفضة الدرجة ، عن طريق استخلاص الفلز من الخام . ثم تركيزه عن طريق استخلاصه بالترشيح ، باستخدام الامتصاص الحيوى .

كى يكون الامتصاص مفيدا ، فانه يجب أن يكون فعالا وموضوعيا بالنسبة لازالة الفلزات من مخلفات الجداول المائية ، فإن الازالة يجب أن تتم بنسبة ٩٠٪ فعالة ، لكي تكون مناسبة صناعية ، ويجب أن تكون الكائنات العضوية أو البوليمرات ، قادرة على ازالة على الأقل ١٥٪ من وزن الفلز . ان أى نظام غير فعال يكلف أكثر عند استخدامه عن الطرق التقليدية ( مثل تبادل الايونات المعدنية ) . ان الفاعلية بالنسبة لاستخلاص الفلز ، تعتبر منخفضة ، وتعتمد على أهمية الفلز ، لكنها يجب ان تكون موضوعية تماما : ولا توجد أهمية من تنقية الذهب اذا قمت بتنقية الرصاص معه . بالإضافة الى كونه يعتبر محسنا عن طريق نظم الاستيلاء والاختيار ، ان الامتصاص الحيوى يمكن تحسينه ( من حيث المبدأ ) عن طريق الاستغلال الجينى ، عن طريق تغيير بنية البروتينات الرابطة بالفلز مثل metallothioneins ، أو عن طريق الانزيمات التي تصنع المواد

الأخرى مثل chitosans أو مادة الخشبيين . بالرغم من انه قد جرى الحديث عنها كثيرا ، فإن الامتصاص الحيوى ، لم يتم عادة فهمه الفهم الصحيح لعمل دراسات الجدوى من الهندسة الوراثية بعد .

## BIOTIN

## فيتامين ب المركب

فيتامين ب المركب ، هو مرافق انزيمى طبيعى ، يظهر فى بعض أماكن غير متوقعة من التقنية « كنظام تسمية » . ويرتبط البيوتين بالعديد من الجزيئات الضخمة المختلفة عن طريق التفاعل الكيماوى ، فى عملية تسمى ب (Biotinylation) . وبروتين أفيدين ( يصنع عادة من بياض البياض ) أو نسخته البديلة البكتيرية ستربتافيدين ، ترتبط بالبيوتين بطريقة محكمة - أكثر قوة من ارتباط الجسم المضاد بموروثه المضاد . ويمكن عنونة الأفيدين بانزيم ، مجموعة فلورية ، عقد ملونة ، الخ . تم بعد ذلك تبحر وتعرف على جزيئات ال (biotinylated) ، ولا يلتصق بأية مجموعة أخرى . ويمكن تفضيل عند محاولة الربط بانزيم ، علامة فلورية ، أو علامة أخرى على الجزيء الكبير مباشرة ، لأنك (١) تستطيع جعل الكثير من البيوتينات ، على جزيء كبير عن الجزيء الانزيمى ، و (٢) يعتبر البيوتين ثابتا جدا ، ولذا يمكن معالجته بأقصى اس هيدروجينى هيدروجينى (PH) ، وغليه أو معالجته ، بينما يتحطم الانزيم بهذه الظروف .

## BIOTRANSFORMATION

## الانتقال الحيوى

الانتقال الحيوى ، هو تحويل مركب كيميائى أو مادة الى أخرى باستخدام مادة حفازة عضوية : والمرادف القريب من هذا المصطلح هو الحفز الحيوى ، وعلى ذلك يمكن تسمية الحفاز المستخدم بالحفاز الحيوى . والحفاز الحيوى عادة يكون انزيم أو كائنا عضويا دقيقا ميتا كله . يحتوى على انزيم أو عدة انزيمات .

ان اختراع الأجسام المضادة أو الأجسام الريبية ، سوف يعوق هذا التعريف الى حد ما \* وتحول إحدى المواد الى مادة أخرى باستخدام الكائنات العضوية الحية جميعها ، يسمى عادة بالتحويل الحيوي (Bioconversion)

ويعتبر الانتقال الحيوي أحد المجالات الكبيرة للتقنية الحيوية التطبيقية ( عند المقارنة مع التقنيات البحثية ) : حوالى 5% بالحجم من الانزيمات ، تستخدم صناعيا من أجل التحويل الحيوي ( ويستخدم الباقي تقريبا فى صناعة الغذاء ، أو فى المنظفات ) \* وهناك سلسلة طويلة من المواد يتم صنعها عن طريق الانتقال الحيوي ، بدءا من السلع مثل شراب الأذرة المعلى الفركتوز الى الكيماويات المتخصصة فى صناعة الأدوية \* وبعض عمليات التحولات الحيوية مثل انتاج فيتامين ج ، تنتج آلافا من الأطنان من المنتج كل عام \* وتتميز الانتقالات الحيوية عن الكيمياء التقليدية ، فى نوعية الانزيم \* وقد تكون التفاعلات كالأتى :

٨ - التجسيم النوعى - أى أنها تنتج فقط ايزومر صوتيا من المركب الكبير .

٢ - Regiospecific - أى انها تغير فقط جزءا واحدا من الجزيء الكبير أو على الأصح المثلث ( تمثيل لحفر مسافة من الطريق ) \*

والاستخدام الرئيسى للانتقال الحيوي ، والتحليل \* وهو الانتقال الحيوي الذى يأخذ خليطا مرازما من مركب كبرالى ، وتحويل أحد الأيزومرات الضوئية الى مركب آخر \* وهذا يعنى ان الكيمياء التقليدية ، أو تقنيات الفصل ، تستطيع الآن ان تأخذ ماكان فى السابق خليطا مرازما وتنتج مركبا صوتيا نقياً منه \* ان نجاح أى انتقال حيوي فى صنع مركب مرازم ، يقاس بالزيادة الى enantiomeric للمنتج : وهى نسبة الكمية التى عن طريقها يكون أحد ال enantiomers ( الأقسام الكبرالية ) ، زائدا عن الآخر \*

وتشتمل أهم الانتقالات الحيوية المستخدمة على :

- ١ - الاسيلازات ( لتحلل كيميائيا الأحماض الامينية المخلفة ) \*
- ٢ - الاستيرازات والليبيزات ( لعمل سلسلة من الامتبرات والليبيدات ، وتحليل الدهون الحمضية والكحوليات ) \*
- ٣ - بيتا - لاكتيمازات - والبينسلين اسيلاز ( لعمل البنسيليمات والسيلوسبورينات ) \*

٤ - البيبتيدازات والبروتيازات ( أعمل البيبتيدات ) .

٥ - انزيمات الانتقال المحسم ( لعمل المشتقات المحسمة ) ، وهي التي تستخدم دائما ككائنات كاملة ، حيث يستخدم العديد من الانزيمات في كل انتقال حيوي .

انظر ايضا الجلوكسيدات ص : ٢٠٥ ، الليبيازات ص : ٢٥٩ ،  
البروتيازات ص : ٣٢٣ ،  
الأيدية ص : ١١١ .

## BLOOD DISORDERS

## اضطرابات الدم

هناك سلسلة من أمراض الدم التي يسعى علماء التقنية الحيوية الى دراستها ، الأنواع الرئيسية هي :

١ - الهيموفيليا : الدم سوف لا يتجلط ، عند الإصابة بهذا المرض لأن جين أحد البروتينات المستخدمة في عملية التجلط ، يعتبر معيبا . العديد من عوامل تجلط الدم ( عامل VII, VIII, IX ) قد تم استئصالها وتستخدم كمقايير حيوية لعلاج الأمراض الموروثة .

٢ - مرض الخلية المتجلي ، الثلاسيميا ( الفا بيتا ) ، ويسبب هذا المرض تغيرا احيائيا في جينات الهيموجلوبين ، وهو البروتين الأحمر الموجود في خلايا الدم بتشجيع انتاج الدم الموجود به الارثروبويتين ، واحلال الهيموجلوبين المصنوع عن طريق الخمية . وأخيرا العلاج الجيني لاحلال الجين ، قد تم اقتراحها وتجريبها جميعا على النماذج الحيوانية .

٣ - اللوكيميا ، الانيميا : وهناك سلسلة كبيرة من الاضطرابات ، التي ينتج فيها أحد الأنواع العديدة لخلايا الدم ، بكميات غير مناسبة . وفي حالة الأنيميا يكون هناك نقص في خلايا الدم الحمراء التي يتم انتاجها . والليموكيميا تعتبر من الأمراض ، نوعا من أمراض السرطان ، التي ينتج فيها أحد أنواع الخلية البيضاء ، بكمية كبيرة جدا ، وتضر عادة جميع أنواع الخلايا الأخرى ، ويمكن علاج اللوكيميا عن طريق تقنيات الأنواع المنقولة ، التي تشتمل على نقل خلايا نخاع العظام المتحولة وراثيا ، لتعزيز انتاج النوع

الناقص . ويمكن تعزيز الانتاج أيضا عن طريق عوامل النمو المناسبة ، وعن طريق عوامل تكون الدم ( العوامل التي تعزز تركيب كريات الدم الصائغة للدم في نخاع العظام ) : وتم صنع العديد من هذه العوامل كعقاقير حيوية فعالة .

## BLOOD PRODUCTS

## منتجات الدم

هذه المنتجات كانت أصلا عقاقير حيوية ، يصنعها الدم البشري ، مثل عامل تجلط الدم VIII الذي يستخدم في علاج مرض الهيموفيليا . هذه المنتجات المستخرجة ، يتم صنعها عادة عن طريق سلسلة من الترشيحات والخلاصات المذيبة . و « منتجات الدم الرئيسية » في هذه الفئة هي :

١ - **مصل الالبومين البشري** : وهو المنتج الدموي الرئيسى من حيث الحجم ، ويستخدم في انتاج بدائل الدم ، ومعدلات نقل الدم بالانماح .

٢ - **جلوبيينات جاما البشرية** : وهي مستحضرات الجسم المضاد ، وتستخدم طبيا لاعطاء الناس مستوى عاليا اضافيا من الأجسام المضادة ( الجلوبيينات المناعية ) ، عند تعرضهم الى امراض معينة قريدة .

ان مصطلح « منتجات الدم » يستخدم للإشارة الى العقاقير الحيوية ، التي تؤثر على الدم أو الخلايا التي تصنع . وهي تصنع أيضا عادة عن طريق هذه الخلايا ، ولكن بكميات صغيرة ، بحيث ان استخراجها من الدم ، يعتبر طريقة غير عملية . ولذا فانها تصنع بطرق الهندسة الوراثية .

ومن بين فئة منتجات الدم من **العقاقير الحيوية** التالى :

١ - **مكونات التجلط (Thrombolytics)** : هي عقاقير مثل منشط انسجة جينات البلازما (tPA) التي تنتجها شركة جينتك ، وواحد من منتجاتها الاثنى ( النوع الآخر هو هرمون النمو ) ، الاستريبتوكيناز ، الاميناز ( الذى تصنعه سميت كلاين بيتشام ) . هذه المنتجات التي تحلل تجلط الدم فى الشرايين ومن ثم تستخدم كمعالج للأزمات القلبية .

٢ - **عوامل التجلط** : العامل VIII و IX لعلاج الهيموفيليا ، ذلك المرض الذى تغيب فيه هذه البروتينات . وتقوم شركة ( باكستر للرعاية الصحية ومايل انك ) بتطوير العامل المعالج VIII .

٣ - الأيثروبيتين (EPO) : ويقوم هذا العقار بتحفيز النخاع العظمى لانتاج المزيد من خلايا الدم الحمراء ، وقد كان هذا العقار مثار جدل اختراعى عنيف ( انظر الاختراعات ص : ٢٩٥ ) .

٤ - G-CSF, GM-CSF ، الخ (عوامل تحفيز المستعمرة) : وتعتبر هذه سيتوكينات - وهى مواد تصنعها الخلايا المناعية لتنظيم وظيفة الجهاز المناعى ( انظر السيتوكينات ص : ١٣٠ ) .

منتجات الدم الحيوانية ، وخصوصا الأنواع الجينية ومصل دم المعجل الوليد ، تستخدم أيضا فى صناعة التقنية الحيوية : وتستخدم الأمصال كمادة اضافية للوسط المستخدم لاستنبات سلسلة من الخلايا الشديدة .

## BLOTS

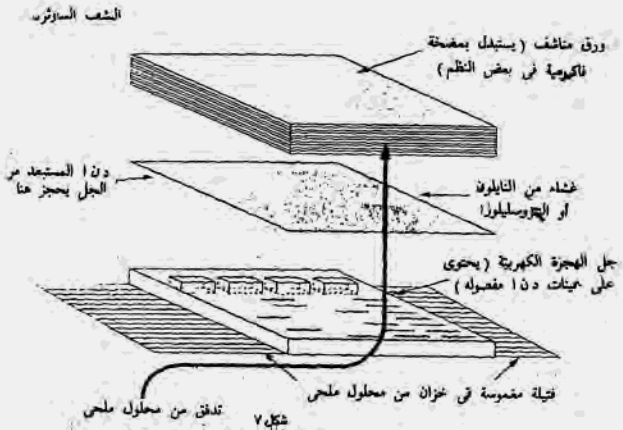
## تقنيات البيولوجيا الجزيئية

هى سلسلة من تقنيات البيولوجيا الجزيئية تسمى Blots وتشترك جميعها فى مظهر عام ، ومن البداية ، توجد الجزيئات البيولوجية فى مصفوفة هلامية الشكل ، ويحدث نتيجة الانفصال عن طريق الهجرة الكهربائية لمادة الجلي غالبا ، ان تنتقل محتويات الجل بعد ذلك على غشاء مسامى ، وهو غالبا مادة مشتقة من الورق أو شبكة نايلون . وقد كان هذا الأسلوب يتم بطريقة تقليدية للسماح للسائل بالانسياب خلال الجيلي ، ثم الغشاء ، ثم الى كومة من ورق المناشف التى تعمل كالورق النشاف - وتنتقل الجزيئات الحيوية مع السائل الى ان تلتصق بالغشاء . والآن ، يستخدم ، النشف الكهربى (electroblotting) الذى يستخدم محالا كهربيا لدفع الجزيئات خارج الجيلي والشف الفراغى ( الذى يستعمل الامتصاص ) وبمجرد أن توضع فوق الغشاء ، فان الجزيئات التى تتحلل بالتقنيات سوف لا تعمل مع الجلي الاصلى ، مثل الأجسام المضادة الضعيفة أو تهجين ال د ن أ ( انظر مجسات ال د ن أ ) .

والتغيرات فى هذا الموضوع تعتمد على الجزيئات :

١ - النشف الساومرن : وهذا الاسم نسبة للبروفيسور د . د سوسرن ، والجلي هنا هو نظام الهجرة الكهربائية لد ن أ ولذا فان الجزيئات المنقولة هى جزيئات د ن أ .

## انظر الرسم



٢ - **النشف النورسن** : وهو مشابه غالباً للنشف السائرون ، إلا أن الجزيئات في هذه الحالة هي جزيئات د ن أ .

٣ - **النشف الويسترون** : والجزيئات هي بروتينات ، تكون مفصولة أيضاً بحللي الهجرة الكهربائية ، والاستخدام الشائع لها هو فصل انبروتينات حسب الحجم عن طريق الهجرة الكهربائية ، ثم تحديدها بعد ذلك بواسطة تفاعلها مع جسم مضاد .

٤ - **النشف الساوث ويسترون** : وهو متغير عن النشف السائرون يستخدم لإيجاد الجزيئات البروتينية التي تلتصق بجزيئات ال د ن أ . ( وقد بذلت محاولات مستميتة للحصول على الشيء الذي يسمى بالنشف الايسترون ، ولم يكتب لها النجاح ) .

٥ - **النشف النقطة** : وفي هذه الحالة ، ينقط د ن أ أو د ن أ البروتينات مباشرة على الغشاء السائد ، بحيث تكون بقعا متميزة ، وأيضا النشف المخرم ، حيث تطبق العينة من خلال خروم من خلال المشعب لكي تعطى نقطا بيضاوية أو مستطيلة من العينة والتي يسهل قياسها .

٦ - نشيف المستعمرة : وتكون الجزيئات في هذه الحالة ( د ن أ عادة ) تأتي من مستعمرات البكتريا أو خميرة نامية على طبق بكتريولوجي . والأنواع المتغيرة ( تسمى البلاك لفت ) يمكن استخدامها أيضا للفيروسات .

ومع اختراع ال PCR كان هناك عيوط في استخدام النشف السوثرن والنوثرن ، بالرغم من ان هذه لا تزال تستخدم بكثرة .

انظر أيضا مجسات ال د ن أ ص : ١٤٣ .

الهجرة الكهربائية للجل ص : ١٨٢ .

عمليات التهجين ص : ٣١٩ .

BST

## هرمون النمو البقري

السوماتوتروفين البقري ، الذي يسمى أيضا بهرمون النمو البقري . هذا البروتين الهرموني يوجد بشكل طبيعي في الماشية ، وهو النسخة المطابقة لهرمون النمو البشري ، الذي يعتبر أحد المنتجات الدوائية الأولية . وقامت شركة مونانتسو باستنساخه وتعفيره بكميات كبيرة ، وتسويقه كمنتج زراعي لتحسين معدل النمو والبروتين : لزيادة نسب الدهون في ماشية المزرعة ، وتحسين ادرار اللبن .

وتوجد مؤسسات خدمية لرعاية الحيوان في هذا الخصوص ، والاهتمام بالصحة ، بخصوص الامكانيات التي سيضيفها ال BST الى الالبان أو اللحوم ، وبالتالي الى الناس ، وعلى وجه الخصوص الامكانية التي يعطيها ال BST لتحسين ادرار اللبن ، الذي سوف يدخل في اللبن الذي يقدم للأطفال ، قد أثبت كسلاح قوى ضد هانسانتو ، كواحد من المطورات الأساسية ل BST للاستخدام الزراعي . وقد اتهمت مونسانتو ايضا ، بأنها تعامل الأبقار كآلات منتجة للالبان فقط ( انظر معامل السباحية ص : ٤١٥ ) ، وقد أصبح الجدل عالي النبرة



من المناضلين من كلا الجانبين ، الذين يرون أن الحالة تجربة لتطبيقات التقنية الحيوية على الصناعات الغذائية والزراعية . وقد صرح باستخدام هرمون النمو البقري ، الاتحاد السوفيتي سابقا ، تشيكوسلوفاكيا ، بلغاريا ، جنوب أفريقيا ، المكسيك ، والبرازيل . بينما في عديد من الدول الأخرى ، منع الجدل القائم على هذا العقار أية موافقة لاستخدامه . وهناك جدل قائم أيضا بخصوص الميزة التي سيعطيها هذا ال BST للمستهلك ، خصوصا في أوروبا ، حيث يوجد هناك فائض في إنتاج الألبان عن حاجة المجتمع الأوروبي (Quota) . بالرغم من أن هذا العقار سيسمح بإنتاج نفس كمية اللبن من خلال عدد قليل من الأبقار بكمية أقل من الطعام .

## C

### CATALYTIC ANTIBODIES

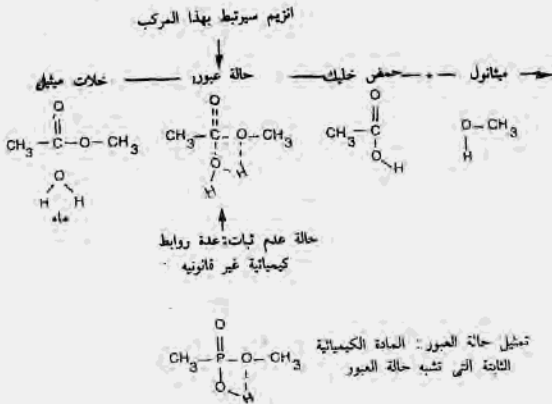
### الأجسام المضادة الحفازة

الأجسام المضادة الحفازة ، والتي تسمى أيضا بالانزيمات البعيدة (abzymes) هي أجسام مضادة وهي التي مواقع ارتباطها ، بدلا من ارتباطها بطريقة مجهولة بالجزء الهدف ( الموروث المضاد ) ، فانها تحفز التفاعل .  
وعادة فان الأجسام المضادة ليست لديها خاصية النشاط الحفزي .

وفي فترة الأربعينات ، اقترح ( لونس بولنج ) أن الانزيم هو عبارة عن بروتين ، والذي ارتبط . وثبت حالة انتقال التفاعل . وبتثبيت حالة الانتقال ، فان الانزيم قد صنع التفاعل من الركيزة الى منتج أكثر احتمالا ، ومن ثم أصبح التفاعل أسرع . وفي فترة الستينات ، اقترحت أبحاث عديدة أن الجسم المضاد الذي ارتبط بحالة انتقال التفاعل ، سوف تحفز هذا التفاعل .

ومع ذلك ، فإنه ليس من الممكن عزل حالة انتقال التفاعل . ولذا فان رفع الجسم المضاد ضده يعتبر مستحيلا . وهناك حل تقريبي وهو رفع الجسم المضاد ، ضد نظير حالة الانتقال ، وحالات الانتقال النظرية تعتبر غالبا صادات قوية للانزيمات ( حيث انها تقلد حالة الانتقال التي يرتبط بها الانزيم ) ، ومعروف منها اعداد كبيرة .

انظر الرسم رقم (٨) .



### ( شكل ٨ )

ويمكن تخليق الآخرين عند الأخذ في الاعتبار آلية التفاعل . وعند رفع الجسم المضاد احادي الاستنساخ ، ضد نظير حالة الانتقال ، فان الجسم المضاد الذي خفز موقع ربطه ، التفاعل المحدد ، يمكن تخليقه . وقد سجلت معدلات تعجيل التفاعل  $6 \times 10^6$  ، لبعض التفاعلات .

الأجسام المضادة تستطيع أيضا العمل من خلال تقليل انتروبيها ( عامل رياضي يعتبر مقياسا للطاقة غير المستفادة في نظام دينامي حراري ) التفاعل ، أي احضار جزئين سويا بالتوجيه السليم ، للسماح بتفاعلهما . ويمكن تطبيق ذلك على الركيزتين من أجل تفاعل ، أو ركيزة وعامل مشترك . وقد تم عمل الأجسام المضادة الحفازة التي تحفز التفاعل من خلال هاتين الآليتين . ( والانتروبيسا في هذه الحالة هي الانتروبيا الكيميائية ، أي انها لا نظام . ان جزئين اصطفوا بطريقة مضبوطة التفاعل ، يمثلان نظاما منضبطا تماما - انهما أكثر قابلية للتصادم بطريقة غير مناسبة ، أو بالفعل لا يصطدمان على الاطلاق . وعلى ذلك فان التفاعل يصبح له حاجز انتروبي عال ، والذي يقلله الجسم المضاد الحفاز ، يجعل

النظام أكثر انضباطاً - إنه يحضر المتفاعلين سوياً في الطريقة الصحيحة للتفاعل ) \* .

كما هو متوقع من البروتين الحفاز ، فإن الانزيمات البعيدة هي الأكثر تخصصاً في التفاعلات التي تحفزها ، التي تشتمل على اختيار أحد الايزومرات الجسمة فقط من الخليط المrazم \* . والتفاعلات المحفزة حتى اليوم ، تشتمل على عدد متنوع من تفاعلات الاستتزاز والبيبتيداز \* . ومن مميزات الانزيمات البعيدة من حيث المبدأ ، وهي ان الانزيم البعيد الخاص ، يمكن تخليقه من أى تفاعل \* . وبالرغم من ان الانزيم يكون ايجاده لمثل هذا التفاعل ، فإن ايجاده ، قد يكون مهمة كبيرة \* . ان تقنية تخليق جسم مضاد ، والذي يتعرف على جزيء صغير معين (hapten) ، هو على النقيض مسألة سهلة جداً \* .

والاهداف المفضلة للانزيمات البعيدة تشتمل على الانتقالات الحيوية ، وخصوصاً التفاعلات التحليلية ، وتطبيقات الأجهزة الحساسة الحيوية ، حيث يمكن مضاعفة نوعية الأجسام المضادة بالسهولة النسبية لاكتشاف التفاسل الانزيمي ، والتطبيقات العشاقيرية \* . والأدوية على وجه الخصوص ، حيث ان الانزيم الذي يتفاعل مثل بروتاز خاص جداً ليشق أى بروتين في الجسم (مثل بروتين الغطاء الفيروسي أو بيبتيد الالتهاب) \* . وتعد الأدوية أيضاً ، بكميات كبيرة للسوق ، والتي تعتبر مطلوبة ، لكي تفي بالقدر الكبير من الوقت والمال المطلوبين ، لصنع نماذج بسيطة من الانزيمات البعيدة للعمل \* .

## الهجرة الكهربائية للمنطقة الشعرية

### CAPILLARY ZONE ELECTROPHORESIS

وتسمى أيضاً بالهجرة الكهربائية الشعرية ، وهذه التقنية يتوقع لها النجاح ، في جميع حقول التقنية الحيوية ، والكيمياء الحيوية \* .

والهجرة الكهربائية للجيلي ، هي هجرة كهربية - انتقال الجزيئات باستخدام المجالات الكهربائية - ويؤدي في مادة بوليمرية \* . ويقوم البوليمر بعمل شيتين : أنه يحجز الجزيئات عن طريق حجمها ، ويثبت الحلول الذي تحدث فيه الهجرة الكهربائية \* . وبدونه ، فإن أى تذبذب خفيف أو حمل ، سوف يثر الجزيئات الى أعلى ، وقابلية النظام على فصل الجزيئات المتشابهة جداً سوف يهبط بطريقة واضحة \* .

ولما كان الفصل نتيجة معقدة لشكل الجزى ، حجه ، شحنته ، وكيفية تفاعله مع الجبلى البوليمر ، هذه التقيدية تستطيع بنفسها أن تقلل نظام التحليل .

وقد استخدمت الهجرة الكهربائية بدون الجبلى . وتسمى الهجرة الكهربائية للمنطقة الحرة ، وتستخدم تيارا من الماء ، أو أحيانا عمودا من الماء ، بينما يحتوى القاع على المزيد من السكر أو الملح عن القمة ، والذي يكون نتيجة لذلك ثابتا أثناء التقلب . هذه المكونات الكثيفة قد تمت دراستها دراسة مستفيضة فى موضوع آخر ( انظر الطرد المركزى ص : ١٠٤ ) وبالرغم من ذلك فإن تأثير التقلب يبدو ملحوظا .

والهجرة الكهربائية الشعرية ، هى الهجرة الكهربائية للمنطقة الحرة فى أنبوبة رفيعة جدا ( الأنبوبة التى قطرها الداخلى أقل من ١ مم ) . وفى هذه الحالة فإن تأثيرات التقلب ، تحدث بلا شك ، لكنها تثير فقط حجوما من المحلول أقل من قطر الأنبوبة ( أى أقل من ١ مم ) ، ولذا فإن تأثير التحليل يكون ضئيلا . ويمكن للهجرة الكهربائية أن تدور بطريقة أسرع من الهجرة الكهربائية التقليدية ، بحيث يمكن جعل الجزئيات تجرى بطريقة أسرع ، ويعنى ذلك وضع فولطية عالية عبر طبقة الجبلى، والتي تعنى مزيدا من التيار المار عبر الجبلى ، ومزيدا من الحرارة الناتجة فى الجبلى . وفى النهاية تتغير طبيعة الجزئيات البيولوجية أو يكسر خزان الجبلى أو يشتعل . وكتلة السائل فى الأنبوبة الشعرية ، من الصغر للدرجة أن الفولطيات العالية تنتج تيارات ضعيفة ، والحرارة الناتجة ، يمكنها أن تشع بعيدا عن الأنبوبة بسرعة . ولذلك فإن الهجرة الكهربائية يمكن أن تدار بسرعة كبيرة جدا ، فى أنبوبة شعرية طويلة جدا ، وبذلك تزيد التحليل .

ويوجد العديد من الأنظمة التجارية لأداء الهجرة الكهربائية الشعرية للجزئيات البيولوجية فى مجال الأبحاث .

cDNA

## نسخة ال ( د ن أ )

نسخة ال د ن أ ، ( أو المتمة لل د ن أ ) ، أنها نسخة لل د ن أ من ر ن أ ، ويتم صنعها من ر ن أ باستخدام انزيم النسخ العكسى . وتعتبر هذه تقنية استنساخ الجين . وهناك سببان أساسيان للقيام بهذا الفصل :

أولاً : قد يكون جين الـ cDNA نفسه غير معروف ، وفي هذه الحالة ، فإن نسخة الـ cDNA التي تعتبر نسخة من رنـ A المرسل ، والتي تشفر عن بروتين معروف ( أو عن بروتين ، يمكن قياس نشاطه ، عن طريق تفاعل حسـم مضاد ، أو بسبب كونه انزيمياً ) ، يمكن أن يعزل ، حينئذ فإن الـ cDNA ، يمكن إيجاده باستخدام الـ (cDNA) كمجس .

ثانياً : ان العالم قد لا يريد الجين الأصلي ، وتعتبر هذه حقيقة ، خصوصا ، اذا كان الهدف من استنساخ الجين ، هو تعديله في داخل بكتيريا ، في هذه الحالة فإن العالم يرغب في قطاع من الـ cDNA يشفر عن البروتين محل الاختبار ، ولا شيء آخر ، انه لا يريد (Introns) ، وهي الجينات المجاورة ، وهكذا بالنسبة الى استنساخ الجين ، ان الـ cDNA هو أكثر تقريبا من هذا ، والذي يتكون من ( خلية بيوية التنوى ، على اية حال ) mRNA واحدة بدون انترون يشفر عن البروتين الواحد . وفي الغالب يتم ادخال cDNA مباشرة الى متجه تعديل ، واستخدامه لانتاج البروتينات المرغوبة من البكتيريا .

وقد طرق الـ cDNA عناوين الصحف في نهاية ١٩٩١ ، عندما أعلن كريج فنتور من المعاهدة القومية للصحة بالولايات المتحدة (NIH) ، عن اختراع مديعيا أن هناك ٣٧٧ تسلسلا جديدا من الـ cDNA التي اكتشفها باستخدام آلية الـ cDNA المتعاقب ، ( فادعى اختراعا تاليا يزيد عن ٢٠٠٠ تسلسل اضافي ) ، وبالفعل لم تكن التسلسلات cDNA كاملة ، حيث كانت عبارة عن قطاعات قصيرة من الـ cDNA تسمى بعلامات التسلسل التعبيرية ، والتي كانت بعيدة تماما عن تحديد cDNA جديد . وكانت فكرة المعهد القومي للصحة الأمريكي هي منح حق اختراعهم لفينتور لانه هو الذي انتجهم ، بحيث انه اذا اكتشف شخص في وقت ما هذه التسلسلات فانها سوف تعلن ملكيتها لهم . وقد اتخذ مجلس الأبحاث الطبي الاستشاري في بريطانيا ، خطوة للاحتفاظ بتسلسلاته من cDNA التي انتجها على نطاق كبير سرا الى ان يتم البت في قانونية وقابلية الـ cDNA . ويبدو من غير المعقول ان اختراع الـ cDNA سيقطع هكذا متجدا في شكله الحالي : وقد صرح فينتور بأنه لا يعرف ما الدور الذي تقوم به هذه الـ cDNA في الخلية ، ولذا فانه غير واضح الاجراء العملي الذي يمكن ان تؤديه ان لم يتم القيام بالزيد من الجهود البحثية في هذا الشأن .

العديد من عمليات التخمير ، تنتج منتجات تعتبر داخل الخلايا الميكروبية . والأمثلة على ذلك العديد من البروتينات المنتجة عن طريق الهندسة الوراثية ، الانزيمات ، والجزيئات الكبيرة مثل مواد الهيدروكسيباترات الجالة للدائن عضويا ( انظر موضوع المواد الحالة عضويا ص : ٥٣ ) . ومن الضروري كسر الخلايا حتى يتم خروج هذه المنتجات . وتسمى هذه العملية بتمزق الخلية .

والمشكلة هي ان هذه الخلايا ، وخصوصا الخلايا البكتيرية ، مصممة بطريقة خاصة من حيث التشوه لأن تكون غير قابلة للكسر . وعلى ذلك فانه يتطلب مزيد من الجهد لكسر تلك الخلايا ، وانه توجد خطوة كلبية من أن الجهد المبذول سيقوم أيضا بتمزق المنتج داخل الخلية . وعموما فان الخلايا الحيوانية تعتبر من السهل كسرها ، بينما الخلايا النباتية تعتبر صعبة ( حيث ان لها جدارا قوية من حولها ) والخمائر والخلايا البكتيرية ، تعتبر أيضا صعبة الكسر . والطرق المستخدمة هي كالآتي :

❖ الانحلال الذاتي (autolysis) : وهذه الطريقة تغير تماما الظروف ، بحيث ان الخلية تهضم نفسها . وهذه أسسط الطرق الممكنة ، بينما تعتبر هذه الطريقة غير مجدية بالنسبة الى المنتجات البروتينية ، حيث ان الخلية تقوم بهضم نفسها من الداخل الى الخارج ، ومن ثم يتحلل المنتج قبل جدران الخلية .

❖ الفعل الانزيمى : وهذه الطريقة تعتبر فعالة جدا - وتعالج الخلايا بأن يقوم انزيم بتحليل بعض المكونات الرئيسية من جدران خلاياها ، والتي تنتهى الى قطع صغيرة متساقطة . والانزيمات المستخدمة فى هذه الطريقة تسمى بالانزيمات المحللة (lysozyme) بالنسبة للبكتيريا وانزيمات الكيتين أو الانزيم الجلوكوزى بالنسبة للخميرة ، وانزيم السيليلوز بالنسبة للخلايا النباتية .

❖ المنظفات ، القلويات ، الصدمة الازموزية ( ماء نقى ) انكماش بروتوبلازما الخلية ( المعالجة بتركيزات عالية من الملح ) ، المذيبات العضوية . أى من هذه المعالجات ، سوف يحقر ثقوبا فى الغشاء البلازمى ، تلك الطبقة الرقيقة من الليبيد داخل جدار الخلية والتي تحل بالفعل محتويات الخلية داخلها ( وعلى العكس فان جدار الخلية يقصد به ما هو خارج الخلية ) ، واذا كان المنتج من الصغر ( كما هو بالفعل مع البروتينات

هو الحال بالنسبة للخلايا الحيوانية ، وبعد ذلك فإن المنتج يتسرب .

✽ التجمد - النشر : عملية التجمد والنشر يمكن أن تكسر أى تركيب مثل البلورات الثلجية داخل المواد الرطبة ، التى صنعت منها الخلية .

✽ الطرق الميكانيكية : ومن أهم الطرق الواضحة هو كسر الخلايا بالطرق الميكانيكية . ويوجد العديد من الطرق للقيام بهذا :

- الضغط القرنى : الذى يقوم بضغط الخلية خلال ثقب صغير عند ضغط عال والقسم الكبير من هذه الطريقة يسمى بـ موتون جولين هوموجينيزر .

الطواحين ، والتى تهز فيها الخلايا بشدة ، مع مادة كاشطة ، أو عن طريق الكريات المدببة أو القضبان .

المازجات ، وبطريقة تقليدية ، يستخدم المعمل ، مازجا يسمى مازج وورنج ( وقد سمي هذا الاسم فى فترة الثلاثينات ، وبعد قائد فرقة نيويورك الموسيقية الراقصة ، هو الذى اخترعها أو اشتهر بها فى عمل الكوكبيل ) . ولكن هذا المازج يستخدم أساسا كمعالج للغذاء مع موتور قوى .

وهناك عدد من تقنيات تمزيق الخلية ، تنتج الخلايا التى تكون منحلة . أى أنها ، تفتح بشدة ، لكنها لا تتمزق ، هذه المعلقات الخلوية ، قد تكون لزجة جدا ، ويرجع ذلك أساسا الى أن خلايا الـ د ن أ لم تفتح عنوة ، وعلى ذلك فإنها تتمدد خارج الخلية لتكون شبكة كثيفة متداخلة من الجزيئات . وعلى ذلك فإن العديد من علاجات الخلية المنحلة تشتمل على خطوة المعالجة بانزيم النوية ، والنيكولازات هى انزيمات ، والتى تقوم بتحليل حمض النيوكليك ، والهدف هنا ، هو إيجاد انزيم نووى غير متخصص جدا ، والذى يقوم بتحليل أى حمض نيوكليك الى قطع صغيرة جدا ، ويطول عدة قواعد قليلة ، ثم تهبط بعد ذلك لزوجة المحلول بشدة . ويقوم هذا بكسر الـ د ن أ فى المحلول ، والذى يكون موجودا بكمية أكبر من الـ د ن أ ( وبالرغم من أنه لا يشترك فى مسألة اللزوجة ) ، وقد يصبح مشكلة فى خطوات التقنية المستقبلية ، اذا لم يتم تحليله الى قطع صغيرة .



ان اندماج خليتين مع بعضهما ، ينتج خلية جديدة ، والتي يكون لها كل المادة الوراثية للخليتين الأصليتين ، ومن ثم تعتبر نوعا جديدا من الخلايا . ان القدرة على صنع أنواع مختلفة من الخلايا - من نفس الأنواع أو من أنواع مختلفة - قد تم استخدامها كثيرا في أبحاث التقنية الحيوية . وتشمل الطرق الشائعة المستخدمة على :

✳️ الدمج الكهربى ( انظر الموضوع رقم : ١٥٥ ) .

✳️ الاندماج الوسيط لجليكول البولى اثيلين : والبولىجليكول ايثيلين هو البوليمر الذى يرتبط بالغشاء الليبيدى للخلايا ويسمجه مع أى غشاء ليبيدى آخر حوله . وعلى ذلك فانه يتوسط الاندماج لأى خلايا تكون مربوطه بغشاء ليبيدى ( أى كل الخلايا الحيوانية ، والنباتات أو جيلات الخلية النباتية ) .

✳️ اندماج الفيروس الوسيط : بعض الفيروسات لها أغشية ليبيدية والتي تندمج مع غشاء الخلايا ، عندما يصيب الفيروس هذه الخلية . وإذا اندمج الفيروس مع خليتين فى نفس الوقت ، فانه حينئذ سوف يصل بطريقة فعالة من خلال القنطرة الصغيرة للغشاء . وعلى ذلك فقد استخدمت الفيروسات بطريقة مشابهة مثل البوليمر لدمج الخلايا . والجدير بالذكر أن مقدرتها على الاندماج قد اكتشفت قبل اكتشاف البوليمرات النانجة ، لكنه يفضل استخدام جليكول البولى اثيلين (BEGs) حاليا ، لأنه من السهل التعامل معها ، واحتمال الخطر منها قليل .

ويستغل اندماج الخلية فى تقنيات عديدة يجعل الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، معتمدا عليها فى عمل الاندماج بين الخلايا اللحمية وخط الخلايا المجمدة . وقد استخدمت بعض الهندسة الوراثية النباتية صنع الخلية لتوليد النباتات المهجنة ، أى النباتات التى لها كل المادة الوراثية ، لنوعين مختلفين من الخلايا ، واللذين أصبحا نوعا واحدا من الأنواع عن طريق دمج جيلات الخلية النباتية للنوعين الأصليين ، ثم إعادة توليد النبات من الناتج . ( وتعتبر هذه معضلة صعبة فى تحقيقها ) . والنباتات كثيرة الكروموسومات ، وهى النباتات ذات العدد غير العادى من الكروموسومات ، يمكن استنباطها أيضا عن طريق اندماج الخلايا من نفس النبات مع بعضها .

أن نمو الخلايا المعزولة في مستنبت ، يتبع منحنى مميزا ، والذي يوضحه الشكل . ومراحل المنحنى هي :

✧ مرحلة الفتور : وتحدث هذه المرحلة ، عندما تدخل الخلايا وسط نموها الجديد ، وهو الوقت المقطوع لها لكي تكيف نفسها على هذا الوضع الجديد . وإذا كان هذا الوقت مطابقا للوقت المتبع في الوسط القديم ، فإن مرحلة الفتور يمكن أن تختفي .

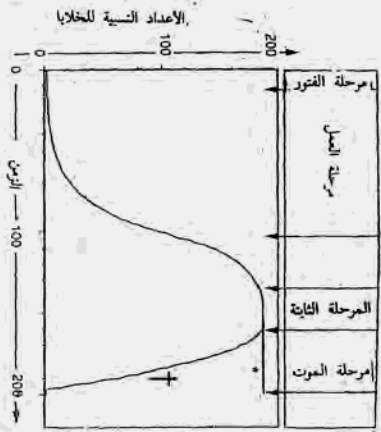
مرحلة العمل : وهي مرحلة النمو الرئيسية للمستنبت ، عندما تنمو الخلايا بطريقة عفوية . وعندما تخط على مقياس لوغاريتمي ( على يمين الشكل ) ، فإن مرحلة العمل تبين خطا مستقيما .

✧ الانتقال : وهي الفترة بين مرحلة العمل ( والتي تدوم من دقائق إلى أيام ) والمراحل التالية .

✧ مرحلة السكون : وفي هذه المرحلة تتوقف الخلايا عن النمو - لقد وصلت الخلايا إلى أقصى طاقة إنتاج لنظام نموها لتحمل النمو .

مخطط طور

منحنيات نمو الخلية



مخطط طور - سجل الأعداد

(تجريبية)



شكل رقم (٩)

جميع الخلايا (حية و ميتة)  
+ الخلايا الحية

• مرحلة الموت : إذا لم يعط للخلايا الوسطى الصحي ، لكي تبدأ النمو من جديد ، فإنها حينئذ تبدأ في الفناء . وتبقى الكتلة الكلية من الخلايا بلا تغير ( الخط الأعلى ) ، لكن العدد القليل من هذه الخلايا هو الذي يظل على قيد الحياة ( الخط السفلي ) ، على أساس أنها قد كانت تستطيع النمو إذا توفر لها الوسط الصحي للنمو .

ويختلف طول المراحل المختلفة اختلافا شاسعا تبعا الى نوع الخلايا . وعلى ذلك فإن العديد من البكتيريا السائمة ، لها مرحلة ثابتة ، تدوم فقط يوما أو يومين قبل أن تبدأ مرحلة الفناء . وعلى النقيض ، فإن الخلايا الثديية العصبية تستطيع أن تدوم الى مدة غير محددة في المستنبت بدون انقسام . والخلايا الفردية المعزولة من البشرة أو العضلة ، والتي توضع في وسط المستنبت قد تستغرق اسبوعا قبل أن تبدأ في الانقسام - وخلية ١ - كولاى الوحيدة . لا يحتمل أنها قد تأخذ أكثر من ١٠ دقائق حتى تبدأ في الانقسام .

والفكرة الرئيسية الأخرى ، في دراسات نمو الخلية هي مضاعفة الوقت . وهو الوقت الذي تحتاجه مجموعة الخلايا حتى تضاعف في العدد ، وهو يساوى ( بطريقة واضحة ) الوقت الذي تحتاجه احدى الخلايا في المتوسط لكي تكمل دورة حياة كاملة . وكلما كان الوقت المضاعف كبيرا كان معدل النمو منخفضا للمستنبت ، والوقت الأطول الذي سوف تقطعه الخلية الملقحة للوصول الى المرحلة الثابتة . إن مضاعفة الوقت ، يعتمد على ظروف النمو ، وعلى الكائن العضوى الذى ينمو - وبعض البكتيريا وخصوصا *Clostridium perfringens* ، يمكن أن يكون لها وقت تضاعف مدته ١٠ دقائق في وسط المستنبت المناسب ( إن معدل النمو يحدد أحيانا كـ ١/٢ وقت التضاعف ) . وبكلام محدد ، فإن مفهوم مضاعفة الوقت يطبق فقط على الكائنات العضوية التي تنمو في مرحلة العمل ، أى النمو العفوى .

ودورة الحياة هذه ليست هي نفسها كدورة الحياة الكلية ودورة شيخوخة الخلايا الثديية البدائية . وتبدأ الخلايا الثديية في التوقف عن الانقسام ، عندما تستهلك أحد المكونات الأساسية في وسطها الاستنباتى ، أو عندما تكون جيرانها غير مرحبة بها ومزاحة لها . وبالرغم من ذلك إذا تم فصلها ووضعها في وسط جديد ( وهى عملية تعرف بفصل الخلايا ) ، حينئذ تبدأ الخلايا السليمة في النمو مرة أخرى . وتحدث الشيخوخة عندما يتم الفصل للخلايا عديدا من المرات والتي قد تصل الى ٤٠ - ٦٠ مرة ، فإنها حينئذ تبدأ في التوقف تدريجيا ، ولا تستطيع الانقسام مرة أخرى ، يقضى النظر عن الوسط الجديد الذى يتم وضعها فيه .

ان مصطلح خط الخلية ، يطبق عادة على الخلية الثديية المستنبطة في الأنابيب الزجاجية ، خارج جسمها الثديي الأصلي . وبالرغم من ذلك فإنه يمكن تطبيقه أيضا على الخلايا النباتية . ان خط الخلية ، هو مستعمرة من الخلايا ، أى الخلايا التى اشتقت من خلية واحدة . وقادرة على النمو بطريقة غير محدودة ، بينما الخلية الثديية المأخوذة مباشرة من الجسم لا تستطيع النمو . وعلى ذلك فإن الخلايا يتم تخليدها ، أى تتحول من خلية ميتة ( فى الوقت الذى تتوقف فيه أسلافها عن النمو بعد عدة انقسامات ) الى خلية خالدة . ويمكن اتجاز ذلك عن طريق نقل الخلية بواسطة فيروس ، مع الـ د ن أ من جين ورمي أو بواسطة جينات التغير الاحيائي للخلية ، وإى شى من هذا يمكن أن يستمر النمو .

ويجب على خطوط الخلايا أيضا أن تكون مستقرة ، أى يجب ألا تغير خصائصها أثناء النمو . وقد يكون هذا شيئا صعبا . وبخلاف الخلايا العادية ، فإن الخلايا الثديية التى يتم تخليدها ، لا تمرر غالبا كروموسوماتها بأمانة شديدة . ولذا فإنها قد تفقد جينات لا تكون لها أهمية لحياة الخلية . وقد تكون هذه الجينات مهمة جدا بالنسبة الى عالم النقية الحيوية ، مثل تلك الجينات التى تقوم بصنع الأجسام المضادة فى خط خلية الـ hybridoma . وقبل أن توصف مستعمرة الخلايا على أنها خط خلية ، فإن على مخترعها أن يثبت أنها ثابتة بهذا المفهوم .

انظر أيضا التخليد ص : ٢٣٠ .

الصفة الوراثية ص : ٣٦٩ .

النقل الاصابى ص : ٣٨٥ .

فى الوقت الذى يمكن فيه اختراع البروتين ، وتصبح ملكيته واضحة ، لا نزاع عليها ، فإن ملكية نظام الكائنات الحية ، تعتبر موضوعا أكثر غموضا . وبصفة عامة ، فإن النظام السائد يبدو انه يفترض أن أى كائن عضوى ، يجرى استنباطه ، يمكن أن يحصل على براءة الاختراع .

إذا استغل هذا الكائن ، وقام بإداء أشياء نافعة ، يقض النظر عن كيفية أداء هذا الاستغلال ، أو صغر أو كبير هذا الاستغلال . وعلى ذلك فإن ( ورم القفار ) للجين العابر للقار ، يعتبر له جين واحد جديد من بين ١٠٠٠٠٠ ، ولكنه لا يزال يعتبر كائنا جديدا ، وعلى سبيل المقارنة ، فإن معظم القتران والناس ، من المحتمل أن يكون لديهم على الأقل نصف دسنة جديدة من التغيرات الاحيائية ذات الفسيولوجية الواضحة الفعالة ، والتي لم تظهر من قبل كنتيجة للتغير الجيني الطبيعي .

ان ملكية كائن عضوى جديد ، تبقى عادة مع العالم الذى اخترعها ، وتبقى مع مصدر المادة للكائن الجديد : وحالة (moore) فى الولايات المتحدة ، ( عندما ادعى جون مور ان خط الخلية المستخدم فى استنساخ الـ *interform* ، كان مشتقا من خلية *leukaemia* شعرية ، كان قد عالجها فى عام ١٩٧٨ ، ومن ثم كانت جزئيا على الأقل ملكه ) . وقد انتهت القضية بأن مور ليست له حقوق على خطوط خلاياه . وفى معظم الدول فان الناس ليست لديهم حقوق على الأعضاء التى تزال أثناء الجراحة : ان لهم الحق فقط فى أن يقولوا ما حدث لأجسامهم فى حالة الوفاة .

ومن الطريف ، اذا كان قرار مور قد وجهه ضد شركة ساندوز أو جينتك ( اللتين تملكان الآن خط الخلية ) ، وعلى ذلك يكون للعديد من الناس ، حقوق على سلاسل كبيرة من الخلايا فى مجال الأبحاث والصناعة . ان أحفاد هينريتا لأكس ، مؤسس خط الخلية (HBLA) منذ أربعين سنة ، يصبح لهم الآن حقوق على الجزئ الفعالة من كل البيولوجيا الجزيئية وكتلة الخلايا ، والتي قد تزيد عن وزنها عندما كانت على قيد الحياة .

## CENTRIFUGATION

## الطرد المركزى

هذا هو أحد تقنيات الكيمياء الحيوية الشائعة ، وقد استغل كثيرا فى مشروعات التقنية ، وفى مجال التقنية الحيوية . والمصطلحات الرئيسية هى :

الطرد المركزى المقابل للنطاق  $\nabla$  : يضع الطرد النطاقي العينة على قمة أنبوب ، ويوضح الأنبوب فى الطارد ، الذى يدور بسرعة كبيرة لفترة محدودة من الوقت ، ثم فصلها بعد ذلك . ويتمسب المنتج بعد ذلك بطريقة ما فى أسفل الأنبوب ، ويتم فصله عن بقية العينة . واذا أدير الطارد

لفترة طويلة جدا ، فان كل شيء يرسب في قاع الأنبوب ، ويفصل الطارد  
النطاقي الأشياء تبعاً لحجمها ، يدور الطارد الى أن تصل المحتويات الى  
وضع الاتزان ، وعلى سبيل المثال أن تكون طافية ، عند كثافة الطفو ،  
ان الدوران الزائد لن يغير الانفصال ، وهذا يرجع الى الآتى :

✱ كثافة المكونات : وفي هذه الحالة يكون المحلول في أنبوبة  
الطارد مرتباً ، بحيث انه يصبح أكثر كثافة كلما اتجه نحو القاع ، ويتم  
الحصول على هذا عن طريق تحليل شيء بداخله : السيليكا الغروية  
(percoll) لفصل الخلايا الثديية الحية ، السكروز ، لفصل قطع الخلايا ،  
كلوريد السيزيوم ، لفصل أحماض النيوكليك ٠٠٠ الخ ، وعندما يصل  
الطرد الى وضع الاتزان ، فان العينة يتم فصلها تبعاً الى كثافتها ، والأجزاء  
الأكثر كثافة ، سوف تهبط الى قاع الأنبوب في المحلول الأكثر كثافة .

✱ تثبيت كثافة الكون : تستخدم أيضاً في عملية الطرد المركزي ،  
بالإضافة الى الهجرة الكهربائية للمنطقة الحرة ، وبعض أساليب الفصل  
الأخرى ، وهنا مرة أخرى فان الأنبوب يكون بها سائل ذو كثافة متزايدة ،  
ويكون عادة محلول السكر ، وبالرغم من أن هذا لا يؤدي من أجل التأثير  
على الانفصال ، لكنه يثبت عمود السائل ضد التقليب ، وإذا حدث أن  
قلب بعض المحلول خارجاً عن طبقته الصحيحة ، حينئذ سيكون له كثافة  
مختلفة عن المحلول الذي حوله ، ولذا فانه سوف يقطع من حيث أمي .

✱ الدوران : معظم الطاردات تتكون من وحدة تشغيل ( التي تعد  
بالطاقة ، وتتحكم في سرعة الدوران ٠٠ الخ ) ودوار توضع فيه العينة ،  
وتدار ، ويكون الدوار غالباً قابلاً للإزالة ، ويركب في طبق داخل الآلة ،  
وفي حالة الطاردات فائقة السرعة ( وتكون الطاردات في هذه الحالة ،  
قادرة على الدوران من عشر الى مئات الآلاف من الدوران قدر قوة  
الجاذبية ) ، ويكون الطبق من الحديد المصنوع ، لكي يحبس القائم على  
التشغيل ، في حالة فشل الدوار عن الدوران ، وهناك خبر عن سفدبرج ،  
الذي قام بتطوير الطرد المركزي الفائق ، من أجل التحليلات الكيميائية  
والبيوكيميائية ، أنه قتل اثنين من عمال بوستدكتورال ، بواسطة القطع  
المتطايرة من الطارد .

✱ وبعض الدورات ، تكون نطاقيّة ، أو مستمرة حيث يغذى السائل  
من وسطها ، ويتم طرد البكتيريا وبعض المواد الخاصة الى الخارج ، وتلك  
تكون ذات استخدام واضح في عملية فصل الخلايا الميكروبية من الوسط  
الاستنبائي ، لكنها تعتبر طريقة مكلفة ، إذا تم فصل كميات كبيرة .

وهي نوع من البروتين ، الذي يقوم بمساعدة البروتينات الأخرى ، على التشكل في بنيتها الثلاثية الأبعاد ، والجزيئات النوعية من وصيفات المجموعة الثانوية ، والتي درست بعناية ، هي البروتينات الوصيفة ، وبعض البروتينات تنطوي على نفسها بطريقة سليمة ، بمجرد أن تصنع داخل الخلية ، وتشكل جزئ البروتين العامل . ومع أنها تقوم بهذا العمل بطريقة غير فعالة ، وتحتاج الى بروتينات لكي تجعلها تنطوي بطريقة صحيحة . وبالتحديد الوصيفات باعتبارها مجموعة ، فإنها تقوم بتحفيز آية آلية لجعل البروتين ينطوي بطريقة سليمة . ومنعه من أن ينطوي بطريقة غير صحيحة أو ( أن دور البروتينات الوصيفة ) هو تحفيز طيه الصحيح .

ويعتبر هذا الطي مهما لانتاج البروتينات الغريبة داخل البكتيريا ، وإذا حدث أن انطوى بروتين بطريقة غير سليمة أو بطيئة ، فإنه حينئذ ، سيكون لديه فرصة عظيمة ، لأن يتشكل الى كتلة غير فعالة ، وغير قابلة للدوبان ، والذي يكون من الصعب انتشار أي بروتين فعال . وإذا تم الطي بسرعة عن طريق البروتينات الوصيفة ، حينئذ تكون كمية البروتين الذي يمكن استخدامه ، والذي يمكن استعادته من البكتير ( كما يقابله الكمية الكلية من البروتين الممكن استعمالة أولا ) ، تكون كبيرة . وفيما إذا كان دور الوصيفات في طي البروتين ، كما سبق وذكر ، فإنه لا يزال سؤالاً قابلاً للمناقشة .

### منتجات ابتكرها علماء التقنية الحيوية

#### CHEMICALS PRODUCED BY BIOTECHNOLOGIST

هناك عدد من المواد الكيميائية التي أنتجت تجارياً عن طريق علماء التقنية الحيوية ، بكميات كبيرة ( بغض النظر عن الأدوية والمواد المتخصصة الأخرى ) - وتشمل المواد الكيميائية المنتجة بكميات كبيرة عن طريق عمليات التخمر الآتي :



## المادة الكيميائية الكميات المنتجة على المستوى العالمى فى السنة ( بالطن )

الايبتول	٧٥ مليون
الاستيون	٥ ملايين
يوتان	١ مليون
حمض الليمونيك	٧٥٠٠٠٠
حمض الخليك	١٦٠٠٠٠ ( معظمه من النخل )
جلتومات	٤٠٠٠٠٠
اللايسين	٨٠٠٠٠
أحماض أمينية أخرى	٢٠٠٠٠
التكليسيدات	٥٠٠٠

## CHIMERA

## الكيمير

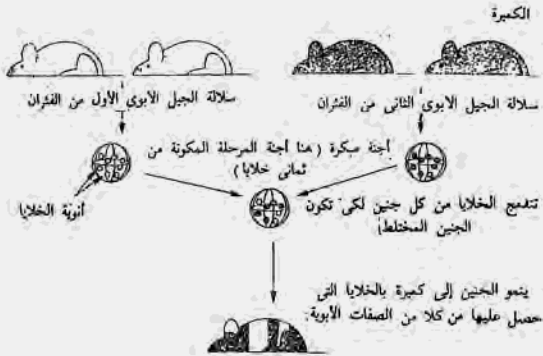
الكيمير هو حيوان ، يعتبر خليطا من عدة حيوانات أخرى - وكثير الأساطير ، له رأس أسد ، وجسم ماعز وذيل أفعى ، وتنفث نارا ، ومعظم الكيميرات الواقعية والمبتذلة ، يمكن صنعها من خلال سلسلة من الطرق التى يتم فيها خلط الخلايا من مصدرين ، لتخليق جنين أولى ، والذي يتطور بعد ذلك الى حيوان يكون له خلايا مشتقة من مجموعتين من الأبوين .

وقد تم تخليق الكيمير عن طريق اخذ خلايا من جنينين أوليين ثم خلطهما سويا ، ويتم ذلك بطريقة عشوائية ، ويمكن اختيار الخلايا التى سوف تقوم بتخليق مناطق معينة من الجسم ، يمكن أن تأتى عن طريق واحد أو أكثر من الأجنة الأصلية .

وسوف تستخدم بعد ذلك تقنيات علم الأجنة ، فى وضع الأجنة مرة أخرى ، فى أم ذات حمل كاذب ( أى الأم النحويون التى لديها كل التغيرات الهرمونية الضرورية لكى تعد نفسها للحمل ، ولكنها لا تحبل أى جنين ) . وقد تم تخليق كيمير من الغنم/الماعز بهذه الطريقة فى أواخر الثمانينات ( وقد سميت geep ) ، كما حدث مع الكيمير المخلق من البقر/الجاموس . وقد لاقى الكيمير الأول استهجانا شعبيا ، حتى ان الأخير لم يتم

الاعلان عنه كثيرا ( حيث كانت تؤثر على انتاجية الالبان ونوعيتها ) .  
وقد أوقف النشاط البحثى فى هذا المجال .

انظر الرسم ( ١٠ ) .



شكل رقم (١٠)

والحيوان الذى استخدم كثيرا فى تخليق الكيمر فى المجال البحثى ، هو الفأر ، حيث استخدمت فئران من سلالات مختلفة أو حاملة لجينات علامة معينة فى انتاج الكيمر للمجال البحثى ، حيث يمكن أيضا وصل خلايا من جنينين متميزين فى داخل جنين واحد .

وهناك طريقة أخرى متاحة ، وهى استخدام الخلايا التى تسمى بخلايا السرطان الجنينى (EC cells) ، والمشتقة من الورم العجيب ( وهو ورم مؤلف من مزيج من الأنسجة ) وهذه الخلايا تعتبر totipotent أى أنها يمكن أن تستحث على النمو لتصبح كائنا عضويا كاملا . ولا يمكن عمل هذا فى انبواب الاختبار ( حيث أن الجنين يفشل فى مواصلة نموه لأكثر من عدة أيام ، أو يزرع الخلايا داخل رحم أم كاذبة (حيث تكون ورما ) ، وبالرغم من ذلك إذا خلطت عدة خلايا من خلايا ال EC من خلايا عادية لجنين ، فإنها تستطيع أن تندمج داخل الجنين : والفأر الناتج تصبح له خلايا من خلايا ال EC فى العديد من الأنسجة .

وإذا أدخلت بعض خلايا ال EC إلى الأعضاء التامسية ، حيث أنه يستطيع الفأر أن ينتج نسلًا مشتقًا كليًا من تلك ال EC . وهذه العملية

تعتبر مفيدة للهندسة الوراثية ، حيث ان خلايا ال EC ، عن طريق هندستها وراثيا يمكن أن تنتج الكثير من الفئران أكثر مما تنتجها بويضات الفئران . والخلايا الهندسة ، يمكن بعد ذلك وضعها في جثث لكي تخلق الحيوان الكبير ، والبعض منها يعتبر حيوانا عابرا للجنس . وقد تم اثبات ذلك كاستلوب لتوليد الفئران العابرة للجنس ، لكن بصفة جزئية ، حيث ان الطرق التمثيلية للحيوانات الأخرى لم يتم اجراؤها بعد ، وجزئيا علم الأجنة ، يعتبر علما متخصصا جدا ، وتعتبر هذه الطريقة مستخدمة استخداما قليلا عن طريقة الحقن الدقيق .

انظر أيضا الحيوانات العابرة للجنس ص : ٣٨٩ .

## الأجسام المضادة المكتسبة الصفة البشرية / الكيميرية

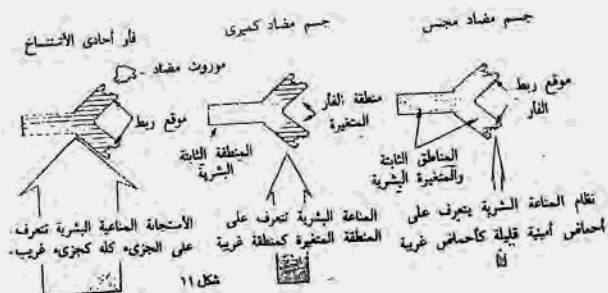
### CHIMERIC/HUMANIZED ANTIBODIES

ان مشكلة استخدام الأجسام المضادة في العلاج الطبي ، هي ان الأجسام المضادة الأحادية الاستنساخ تعتبر بروتينات غريبة ، ومن ثم عندما تحقن ، فإن المريض سوف يحصل على استجابة مناعية ضلها . ان ذلك لا يهم في حالة العلاج مرة واحدة ، لأن الاستجابة المناعية تعتبر بسيطة جدا . ليكون لها تأثير في غضون ساعات من مصادفتها لأول مرة بروتينا غريبا . بينما العلاج الممتد الى فترة طويلة يعنى ، بعد عدة أيام قليلة أو أسابيع ، أن المريض سوف تكون لديه أجسامه المضادة ، والتي ترتبط وتعادل العلاج المناعي ، بمجرد أن تحقن . وهذا ما يعرف باستجابة الأجسام المضادة البشرية المضادة للفأر (HAMA) ، وتعتبر جميع الأجسام المضادة الأحادية الاستنساخ تقريبا مصنوعة من الفئران . ومن الصعوبة بمكان التغلب على هذا ، عن طريق صنع أجسام أحادية للانسان العبقري ، مثل الأدوية : وتعمل تقنية الجسم المضاد الأحادي الاستنساخ مع الفئران أو الجرذان وليس مع الخلايا البشرية .

والطريقة المشابهة لذلك ، هي هندسة جسم مضاد بحيث يكون مشابها للجسم المضاد البشرى للجهاز المناعي . وأجزاء الأنواع الممثلة من الجسم المضاد ، والتي يستجيب لها الجهاز المناعي ، تعتبر في مناطق ثابتة . وعلى ذلك عن طريق احلال المناطق الثابتة للجسم المضاد للفأر ، بتلك المناطق للجسم المضاد البشرى ، فإن البروتين الذى يرتبط بالموثر

المضاد مثل الجسم المضاد الأحادي الاستنساخ الأصلي ، لكنه سيبدو لجهاز المناعة البشري مثل البروتين البشري ، يمكن أن يصنع . وتسمى هذه العملية ، بإضافة الصفة البشرية على الجسم المضاد \* والبروتين المنسج ، يسمى بالجسم المضاد الكيمري .

انظر الرسم ( ١١ ) .



ويمكن إجراء المزيد من العمليات الهندسية الوراثية ( حيث أنه لا تقع جميع « المواقع المعينة - البشرية » داخل الحقول الثابتة ) لإنتاج الجسم المضاد المكتسب الصفة الوراثية . وفي كلتا الحالتين ، فإن جين الجسم المضاد ، يجب أن ينسخ من فار ال hybridoma ، ثم يهندس في أنابيب الاختبار ، قبل رجوعه مرة أخرى إلى البكتيريا أو الخلية الثديية ، أن جوهر الهندسة ، يأتي عن طريق أخذ هذه الأجزاء فقط من الجسم المضاد والتي تحدد خصوصية ربط الجسم المضاد ( مناطق التحديد ، الكاملة CDRs ووصلها داخل جسم مضاد بشري تماما .

والأجسام المضادة المهندسة بهذا الأسلوب ، لها تعقيد إضافي . أن الأجسام المضادة تتكون من سلسلتين من البروتين - سلسلة خفيفة وأخرى ثقيلة - وعلى كل فان جينين ، يجب أن يهندسا داخل الخلية المنتجة لعمل الجسم المضاد النهائي . في حين أن هذا ممكن ، والطرق العديدة لعمله بطريقة سهلة قد تم تطويرها ، فإنه سوف يكون من السهولة تناول سلسلة واحدة فقط . وهذه إحدى سمات Dabs وCSAs وهي الأجسام المضادة

- التي أساسها بروتين والتي تحتوى على سلسلة واحدة .
- انظر أيضا تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥
- الأجسام المضادة ذات الصفة الواحدة السائدة ص : ١٣٢

## CHIRALITY

## الأيديّة

الأيديّة هي الترجمة الكيميائية لكلمة *handness* - بعض الجزيئات لها أشكال مميزة من اليد اليمنى واليد اليسرى ، والتي بالرغم من احتوائها على نفس الذرات ، التي ترتبط بنفس الطريقة ، إلا أنها فيزيائيا ليست متشابهة ( تماما مثل يديك ، لهما نفس العدد من الأصابع المرتبطة بالكف ، في كلتا اليدين ، ومع ذلك ، فانهما ليستا متماثلتين فيزيائيا ) . مثل هذه المادة الكيميائية تسمى بالمركب اليدى ، والشكلان أو ( الأشكال الكثيرة ) تسمى بـ *enantiomers* ( أو الأيسومرات الضوئية ) من بعضهم البعض . والمركبات التي بها اثنان من *enantiomers* ، تقسم عادة الى I و (D)، أو + و - ، أو أشكال يمين وشمال ، لذا فإن ليدك I - الانين أو ( + ) - افدرين . وهناك قواعد معقدة بخصوص هذه التسميات مع الكيميائى العضوى .

وعادة لا يوجد اختلاف كيميائى بين الـ *enantiomers* لمركب ، أو بين الـ *enantiomers* النقية وخليط متساو من كل منهما ( الذى يسمى بالخليط المرازم ) . ان الاختلاف الوحيد الذى يمكن اكتشافه ، فى أنها تتفاعل بضوء مستقطب بطرق مختلفة نسبيا . وبالرغم من ذلك فإن كل الجزيئات التي تشكل نظم الكائنات الحية تعتبر نظما أيديه . وعلى ذلك فإن كل الأحماض الأمينية فى البروتينات هي (١) أحماض أمينية ، ليست متشابهة كيميائيا مع الأشكال (D) ، وبسبب ذلك فإن كيمياء الحياة هي أيديه ، وعلى ذلك فإن الدرجة التي تؤثر بها المواد الكيميائية على الحياة ، تعتمد على نوع الـ *enantiomers* التي لدينا تماما مثلما يكون من السهل ان تصافح اليد اليمنى ، يدا اليمنى أخرى أو اليد اليسرى يدا يسرى أخرى

وليس العكس ( لأن كلتا اليدين تعتبران (أيدي) ، حاول ذلك ) ، ولذا كان من السهل ان تلتقط حافظة نقود بواسطة اليد اليمنى أو اليسرى ( لأنه بالرغم من ان يدك لها الخاصية الأيدية ، بينما الحافظة ليست لديها هذه الخاصية ) .

وهذه الخاصية لها تصنيفات في مجال العقاقير والكيمياء الزراعية .  
وال enantiomers المختلفة لنفس العقار تماما ، يمكن ان تؤثر على النظام البيولوجي ، بطرق مختلفة تماما .  
وال Thalidomide ، يعتبر حالة في هذا الخصوص : فهو يعتبر عاملا مؤثرا وآمنا ضد الغثيان ، والتأثيرات الجانبية للورم الجيني ، لم تكن بسبب العقار ذاته ، لكنها مرآة عاكسة للـ enantiomers الآخر .  
وبالرغم من ان العقار قد أعطى على أنه خليط مرآزم ، فإن المريض حصل على كل من التأثيرات العلاجية والتأثيرات الجانبية .

ومن الواضح ، انه كلما تزايد الضغط التشريعي بالنسبة الى المواد الكيميائية المستخدمة في الزراعة والطب لأن تكون أكثر تخصصية ، فانه يوجد ضغط متزايد ضد أى منتج أيدي من أن يصنع عن طريق هذه الصناعات ، كأحد الـ enantiomers ، وليس كخليط مرآزم بالنسبة الى هذه الاستخدامات .  
وتعتبر التركيبات الأيدية هي السمة الرئيسية لتقنية التحول الحيوي والنقل الحيوي .

وبالنسبة للعقاقير الحيوية ، فإن الأيدية لا تعتبر في الواقع مصدرا للقلق - ولا كانت البروتينات مشتقا عضويا ، فانها على أية حال لها الأيدية الصحيحة .

## CHIRAL SYNTHESIS

## التركيب اليدى

التركيب اليدى ، هو انتاج المركبات اليدية ، فى bandedness أو enantiomer واحدة .  
ولما كانت المركبات اليدية ، يمكن صنعها من خلال اثنين أو أكثر من التركيبات الطبيعية ، والتي فى الواقع لا يمكن تمييزها كيميائيا ، فإن هذا يعتبر جهدا شاقا بالنسبة الى الكيمياء التقليدية .

وتقوم النظم البيولوجية بعمل هذا النوع من التمييز في جميع الأوقات ،  
ولذا فإن لديها امكانية كبيرة لعمل المركبات اليدية .

ولكى يتم صنع مركب يدى من **enantiomer** واحد ، فإنه توجد  
سلسلة من الطرق الكيميائية . وتشمل هذه الطرق على :

✧ الحفازات غير المتماثلة (Assymetric catalysis) : وهو الحفاز  
الذى فى حد ذاته يدى ، يستخدم فى خطوة رئيسية من التفاعل .  
( وبالطبع فإن الانزيمات هى أحد هذه الحفازات - انظر أسفل ) .

✧ التصوير اللوني اليدى (Chiral chromatography) : وهو خليط  
مرازم من الايسومرات ، يتم فصله على عمود كروماتوجرافى ، والذى  
يكون هو نفسه يدى ، أى انه لديه مركب يدى مرتبط به أو يكون مصنوعا  
من مادة يدية مثل السيليلوز أو البروتين .

وهناك عدة طرق للتركيب اليدى ، التى تستخدم طرق التقنية  
الحيوية . ان نجاح كل منها يقاس بالزيادة الانتاوميرية ، وهى النسبة  
التي يزداد بها أحد الانتاوميرات فى الوزن عن الآخر فى المستحضر . ان  
زيادة قدرها مائة فى المائة من الانتاوميرية ، تعنى ان لدينا مستحضرا نقيا  
تماما من أحد الايسوميرات الضوئية .

✧ التحول الحيوى (Biotransformation) : وهو تخليق المركب  
باستخدام الانزيمات . ولما كانت معظم الانزيمات تنتج انايتيومر واحدا  
كمنتج ، فانها قد تستخدم فى صنع منتجات ( ليست يدية ) استهلاكية  
متماثلة وتنتج الانايتيومرات منها .

✧ التحويل الحيوى (Bioconversion) : وهذه نفس الفكرة ،  
لكنها تستخدم كل الكائنات العضوية لتحويل أحد المركبات الكيميائية الى  
مركب آخر . وقد تكون هذه الطريقة أفضل من استخدام الانزيمات  
المعزولة ، عندما يكون الانزيم المختص ليس ثابثا تماما ، أو اذا كان  
مطلوبا عدد من الانزيمات لصنع تحويل واحد . ان العقار اليدى الاقيدرين  
قد تم انتاجه بطريقة تقليدية بواسطة التحويل الحيوى .

طرق التخدير : اذا أمكن الحصول على المادة الكيميائية من مستنبط  
التخدير ، سواء من خلية الكائن العضوى الدقيق أو من الخلايا النباتية  
أو الحيوانية ، حينئذ فإن هذه المادة الكيميائية صوف يتم صنعها تقريبا  
كأحد الانايتيومرات . والعديد من الأحماض الأمينية التى أنتجت للمحوانات

على انها علائق اضافية ، قد تم انتاجها بطرق تقليدية كأحد الايسومرات الفردية الضوئية ، بواسطة عمليات التخير ، خصوصا في اليابان .

وبالنسبة الى كل هذه العمليات ، فانه يوجد مئخلان :

التخليق النوعي المجسم : وفي هذه الطريقة ، يتم أخذ مادتين بادئتين ليستا من النوع اليدى ، وعمل منتج يدى منهما . انه يجب عمل ذلك باستخدام بعض من الطرف الثالث ، لادخال اليدى الى النظام . وقد يكون هذا كاشفا ثالثا ، أو حفازا : وفي الغالب يكون هذا الحفاز اليدى ، عبارة عن انزيم .

التحليل : وفي هذه الطريقة ، يتم أخذ الخليط المرازم (racemate) للمركب اليدى ، أى الخليط الذى تكون فيه جميع الانانتيوميرات العديدة موجودة كخليط ، ويزال أحدهما . ويمكن استخدام سلسلة من التقنيات : يرتبط أحد الايسومرات بمادة ، والتي تكون فى حد ذاتها فعالة ضوئيا ( مثل العمود HPLC التشط ضوئيا ، أو جسم مضاد ) ، لكنه بسبب قدرتها على تشغيل بضعة عليجرامات فقط مثل الوقت الذى تستخدم فيه عادة كاساليب تحليلية فضلا عنها اساليب تحضيرية . وقد يتم تحويل أحد الايسومرات الى مادة كيميائية أخرى ( والتي يمكن ان تزال فيما بعد بالوسائل التقليدية ) باستخدام مادة أخرى كيميائية نشطة ضوئيا ، أو انزيم أكثر فاعلية . ويمكن للانزيم اما أن يؤثر على المركب الذى تريده ( بتحويله الى منتج ، أو شىء شبيه بالنتج ) أو الى آخر لا تريده ( بتحويله الى شىء يكون من السهل التخلص منه ) .

وغالبا ، فانه لا يستخدم التخليق اليدى فى صنع المادة الكيميائية النهائية بنفسه . بينما فى الواقع انه يستخدم فى صنع المادة التى تشكل منها المادة الأخرى ، والتي يكون من السهل صنعها باستخدام نظم الانزيمات المتاحة . ان هذه المادة البشيرة ، يمكن تحويلها فيما بعد الى المادة الكيميائية النهائية ، باستخدام الكيمياء التقليدية .

انظر الأيدية ص : ١١١ .



تستخدم الكيمياء الحيوية العديد من نظم الفصل ، وتعتبر البيولوجيا الجزيئية ، والانتاج التقني الحيوى ، نظم تصوير لوني . وقد استخدم التصوير اللوني أساسا ، كطريقة لفصل المادة الملونة من النباتات ، عن طريق نقلها من الورق ، وهى طريقة يقوم بها كثير من أطفال المدارس اليوم ، وتطبق نفس الفكرة الأساسية ، على كل عمليات الفصل اللوني .

وتوضع عينة على أحد أطراف طبقة أو فتيلة مادة مسامية . ثم تمرر مادة مذابة على العينة ، الى ان تغطي الطبقة أو الفتيلة . وتعتمد على وضع الجزيئات فى العينة : إما أن تلتصق بالفتيلة الصلبة ، أو تتحلل فى المذيب ، فانها إما أن تتحرك لاعلى ، أو تلتزم مكانها . ومعظم المواد ، تؤدي جزءا من كليهما ، وبذلك تحرك الفتيلة الى أعلى ببطء - وتتغير السرعة حسب كل مكون من العينة ، ولذا فانها تنتشر . والنمط الذى يبقى عليه الطبقة أو الفتيلة يسمى بوجه التنظيف . ويعتبر هذا فى الحقيقة ، فصلا على مرحلتين ، وعلى ذلك يسمى جزء النظام ، المرحلة المتحركة ( المذيب ) ، والمرحلة الثابتة ، أو المرحلة الصلبة ( المادة الصلبة التى يحركها المذيب الى أعلى ) .

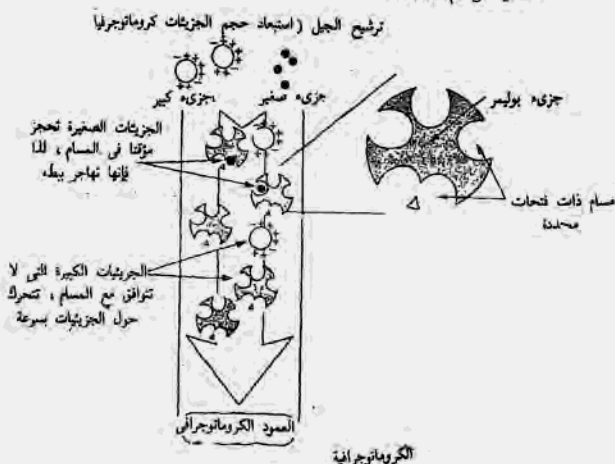
وتوجد تنوعات كثيرة من التصوير اللوني ، ومن أشهرها :

الجل التصوير اللوني / الجل ابعاد التصوير اللوني / الحجم ابعاد التصوير اللوني . وهذه تمحس تبعاً للحجم الجزيئى . والمادة الكروماتوجرافية تتخللها مسام صغيرة ، التى تسمح للجزيئات الصغيرة بالدخول فيها بينما لا تسمح للجزيئات الكبيرة بالدخول وتستبعد عنها . والمواد المختلفة لها فتحات مسامية مختلفة ، وعلى ذلك فان حد الفتحة يمكن ان يحدده العالم ، تبعاً للمادة التى يرغب فى فصلها . وعندما يمر خليط من الجزيئات عبر عمود ، فان الجزيئات الصغيرة تندمج داخل المسام ، حيث يكون السائل ثابتا ، ولذا فانها تقضى بعضا من الوقت ثابتة بلا حراك . ولما كانت الجزيئات الكبيرة لا تستطيع دخول المسام ، فانها تقضى كل وقتها فى حالة حركة . وعلى ذلك تتحرك الجزيئات الكبيرة بسرعة أكبر على العمود عن الجزيئات الصغيرة .

الصلة الكروماتوجرافية : وفي هذه الحالة يرتبط جزيء معين بالمادة الكروماتوجرافية ، وتنفصل الجزيئات حسب قدرتها على الارتباط به .  
إذا كان الجزيء الرابطة كبيرا ، والجزيء الذي سينفصل صغيرا ، فإن هذه الحالة تسمى عادة بالصلة الكروماتوجرافية ( انظر التحليل الكروماتوجرافي الانجذابي : ١٦ ) . وإذا كان الجزيء الرابطة صغيرا ، والجزيء المنفصل كبيرا ، فإنه يمكن تسمية هذه العملية بالتساهلية الكروماتوجرافية ، بالرغم من أن هذه العملية يطلق عليها غالبا بالصلة الكروماتوجرافية .

الكروماتوجرافية الهيدروفوبية : وهذه الطريقة ، تقوم على استخدام المادة الهيدروفوبية ، مثل السيليكا غير المعالجة ، كمرحلة ثابتة . وتعتمد الجزيئات الملتصقة بها على درجة الهيدروفوبية التي تكون عليها ، ولذا فإنها تعتبر طريقة فعالة لفصل العديد من المنتجات الايضية .

انظر الرسم (١٢) .



شكل رقم (١٢)

الكروماتوجرافية المنحدرة : وفي هذه الحالة تربط جميع الجزيئات الموجودة في العمود ، بمادة منعدمة ، ثم يتم غسلها واحدة في كل مرة ، مع تركيز متزايد من بعض المحاليل ، وغالبا يكون التركيز للألاح ، الحامض ، أو القلويات .

وتتغير الكروماتوجرافية أيضا تبعا للترتيب الطبيعي للمادة الصلبة ( المرحلة الثانية ) .

الكروماتوجرافية العمودية : وتعتبر هذه الطريقة من أشهر الطرق الى حد بعيد - وتحزم المرحلة الصلبة ، على هيئة جزئيات صغيرة داخل انبوبة ، ثم يمر فوقها السائل \* وتستطيع طرق الكروماتوجرافية العمودية تفقية كيلو جرامات من المواد ، في كل مرة ، يتم فيها تنميتها \* والمختلف هو السائل الكروماتوجرافي ذو الضغط العالي (HPLC) ، والذي يدفع السائل ببطء فوق عمود صغير جدا ، عند ضغط عال كبير \* وهذا يزيد كثيرا من تحليل الطريقة ، أي الى أي حد يستطيع أن يفصل المواد المشابهة .

الكروماتوجرافية الورقية : وهذه الطريقة تعتبر أساسا مماثلة للطريقة السابقة ، وهي تستخدم الفتائل الورقية كمرحلة صلبة \* وتعتبر هذه الطريقة ليست محدودة كما يبدو ، حيث أن الورق من المواد المقعدة ، والأوراق ذات الخصائص المتنوعة العديدة ، تعتبر متاحة .

كروماتوجرافية الطبقة الرقيقة (TLC) : وفي هذه الحالة تكون المرحلة الثابتة ، هي طبقة رقيقة من السيليكا المعالجة ، والتي تدفن فوق لوح زجاجي .

وأخيرا فإنه توجد مواد مختلفة ، يمكن أن تجمع المرحلة المتحركة والمرحلة الثابتة ، وعموما فإن المرحلة المتحركة ، تكون هي الماء ، أو بعض المحاليل المائية - وذلك لأن تقريبا كل المواد التي يستخدمها علماء التقنية الحيوية ، تعتبر قابلة للتوبان بدرجات متفاوتة في الماء ، والبروتينات تقريبا لا تذوب في أي مذيبات أخرى \* وتعطي المرحلة الثابتة مزيدا من الحركة .

السكريات العديدة : أن أكثر المواد تفضيلا لدى الكيميائيين الحيويين ، هي السكريات العديدة ، مثل السيليلوز ( في كلتا الحالتين ، كمادة حبيبية أو كورق ) ، السيفاروز والسيفادوكس ( أسماء تجارية مرتبطة بمتعدد السكريات المقعد ) ، والجاروز \* وتستخدم جميعا في الفصل الكروماتوجرافية وفي طرق الانجذاب .

البوليمرات التخليقية : وأصبحت تفضل بطريقة متزايدة ، تلك البوليمرات التخليقية ، مثل البوليسترين ، PMMA (perspex) والتفلون ، لأنها تعتبر أسهل في تكوين كريات صلبة منتظمة ، وتعتبر نشطة كيميائيا وتستخدم أيضا البولاكرميلاد .

السييليكا • السييليكا المعدلة كيميائيا ، وخصوصا السييليكا ، ذات الاسطح المعدلة كيميائيا ، ومواد السييليكا ذات التركيب المسامي ( CPG - الزجاج المسامي المحكم ) قد استخدمت في العديد من التطبيقات • وفي التطبيقات التي تشتمل على ضغوط كبيرة مثل HPLC ( والتي تميل الكريات السكرية الى الانسحاق فيها ) ، فان السييليكا تعتبر مفيدة جدا • وبصفة عامة ، فان الطرق الكروماتوجرافية ، تستخدم من أجل فصل العديد من المواد الكيميائية المختلفة من خليط في الحال •

## CLEANING-IN-PLACE

## التنظيف في الموضع الصحيح

والمقصود به تنظيف وتعقيم جهاز التفاعل الحيوى ، بدون فكه • بحيث ان الاجزاء يجرى تنظيفها ككل : وتسمى أيضا التعقيم في المكان • وتعتبر هذه عملية سهلة للقيام بها ، عن تنظيف وتعقيم كل المكونات على حدة ثم اعادة جمعها تحت ظروف تعقيم معينة ، أو القيام بإجراء تنظيف وتعقيم منفصل • وبالرغم من ذلك فان هذه العملية تحتاج الى تقنيات واجهزة خاصة •

ويجب ان تصمم ميكانيكية التفاعل الحيوى على وجه الخصوص ، بحيث لا تكون له اطراف ميتة ( أى تلك المواسير المفلقة من احلتي فتحاتها ) ، المناطق المشقوقة أو المناطق المظلمة ( أى انها تلك المناطق التي تشكل كل أو بعض الاجزاء الأخرى من الجهاز التي تمنع السائل من الانسياب ) ، والتي لا يستطيع سائل التنظيف أن يصل اليها • وعن المفيد أيضا أن يصمم الجهاز ، بحيث تجرى النظافة لبعض الاجزاء بينما الاجزاء الأخرى ، لا تزال تعمل •

## CLEAN ROOM

## الغرفة النظيفة

الغرفة النظيفة ، هي تلك الغرفة التي لها مقاييس خاصة من النظافة ، وخصوصا بالنسبة لما قد يدخل أو يخرج منها • وكمية تركيز الجزيئات الموجودة في الهواء التي تحتويها • ان الغرف النظيفة ، هي بمثابة القلب لعمليات تصنيع الدواء ، حيث انه عن طريقها ، تتم عمليات انتاج وصياغة

وتخزين الدواء تحت ظروف تعقيم صارمة ، ومن خلالها يضمن تعقيم الدواء . ونفس اشتراطات النظافة يجرى تطبيقها بدرجة أقل على المنتجات العقاقيرية الأخرى ، ويمكن تطبيقها أيضاً على الأبحاث ، ومرحلة تطور ال د ن أ المعالج أو عمليات استنساخ النبات والحيوان ، حيث يكون الهدف في هذه الحالة هو منع تلوث التجارب .

تصنف نظافة الغرف ، في الولايات المتحدة ، حسب المقياس الفيدرالى للولايات المتحدة رقم 209D . ويمكن تصنيف نظافة الغرف بطرق تقريبية بواسطة الأرقام ، وهو عدد الجزيئات التى قطرهما أكثر من نصف ميكرومتر ، والتى يسمح بها لكل قدم مكعب من الهواء . وعلى ذلك فإن الغرفة النظيفة التى تصنيفها ١٠٠ ، سوف يكون بها ١٠٠ جزيء قطره نصف ميكرون لكل قدم مكعب من الهواء . ( بينما الرقم الصحيح يختلف قليلاً عن هذا الرقم ) . وحالياً ، فإن الغرفة التى رتبته ١٠٠ ، هى أعلى مستوى من النظافة ، تتطلبها الصناعات الدوائية . والدول الأخرى لها نظم معدلات مختلفة ( ومعظمها على وجه الخصوص يكون مبنياً على نظام وحدات ال SI النظام المترى ) ، فى حين أن مستوى نقاوة الهواء يعتبر مماثلاً :

وتحفظ الغرف النظيفة ، نظيفة عن طريق عدة طرق مختلفة . إن الهواء الداخلى الى الغرفة يتم ترشيحه ، بحيث يتم طرد أصغر الجزيئات : والغرف الغائقة النظافة لها عدة طبقات من الترشيح . الجدران ، الأرضيات ، الأسقف ، يتم دهانها عادة ، عن طريق بعض المواد التى لا تعلق بها الأتربة ( ومن الطبيعي أن هذه الأسطح لا تنقشر ، أو تتفكك ) ، والأشخاص الداخلون الى الغرفة ، يجب أن يرتدواغطية الرأس ، وأحذية الكلوثر ( حذاء قوئى مطاطى ، يلبس فوق الحذاء العادى ) ، حيث أن الشعر ، والأحذية تعتبر أكثر الأجزاء الحاملة للجزيئات فى العامل ، بالإضافة الى مغلف المصطل المتباد . وبالنسبة الى المناطق الأقل صرامة من ناحية النظافة ، قد تكون هناك حاشيات لصقه ، بغد الباب مباشرة ، والتى تدفع القاذورات المفككة ، بعيداً عن باطن الحذاء ، لاي شخص يدخل الحجرة .

ولكنه تتوفر نظافة بدرجة أكبر داخل الغرف النظيفة ، فإنه يتم تزويلها بغطاء الاندفاع الصفحي . وهو عبارة عن مقاعد ( بنشات ) ، اما أن تكون مصنوعة من أو مغطاة بشبكة مفتوحة ، ومغطاء بستائر . ويتناسب الهواء الى أعلى سطح العمل ، والى داخل الستائر ، حيث يتم ترشيحه قبل عودته مرة أخرى الى سطح العمل . وعلى ذلك يكون كل الهواء الداخلى الى منطقة العمل ، يعتبر منفصلاً عن تيار الهواء داخل الغرفة ، وتم تنظيفه بدرجة عالية .

والغرف النظيفة تستخدم ، نفس تقنية ترشيح الهواء تماما ، مثل  
المعامل المانعة ، لكن من أجل غرض آخر . ويقصد بالمعامل المانعة هي  
تلك المعامل التي تحتوى على مواد خطيرة داخل المعمل ، فضلا عن التلوث  
الخارجي الموجود خارج المعمل .

انظر أيضا المانع الطبيعي ص : ٣٠٦ .

## CLONE

## المزوعة ( السلالة )

السلالة ، هي مجموعة من الوحدات المنطبقة وراثيا ، والتي  
تم الحصول عليها من أصل واحد . وهي تظهر في البيولوجيا الجزيئية  
والتقنية الحيوية ، في بيئات عديدة .

✽ مزارع الكائنات العضوية : مزارع النباتات ، وبعض  
الحيوانات قد تم تطويرها باستخدام العديد من التقنيات . وأعضاء المزوعة  
الواحدة ، تظهر بينهم اختلافات قليلة عن الاختلافات الموجودة في مجموعة  
نفس الكائنات العضوية والتي تم انتاجها عن طريق التكاثر الجنسي ، وقد  
توفر طرق الاستزراع طريقة أسرع للتناسل السريع لبعض الأنواع  
المرفوعة ، دون الاضطرار الى انتظار دورات التوالد . ويشمل استزراع  
النبات عادة على استنبات الخلية النباتية . ويجزأ النبات الى قطع  
صغيرة ، الى خلايا فردية . وهذه الخلايا يتم انماؤها الى كميات كبيرة ، في  
المستنبت ، وبعد ذلك تستحث هذه الكتل ( الكلاسات ) لكي تنمايز الى  
أنسجة النبات المختلفة . وهذا الأسلوب يعتبر مفيدا على وجه  
الخصوص ، من أجل نقل تناسل النباتات ذات دورة الحياة الطويلة مثل  
الأشجار .

✽ ان استنساخ الحيوانات ، يعتبر عملية شاقة ، ويعتمد على  
استغلال بعض دورات تناسلهم العادية . والحيوانات الثديية ، قد يتم  
استنساخها عن طريق فصل الأجنة المبكرة جدا الى عدة عناقيد صغيرة من  
الخلايا ، واستزراع كل منها كجنتين منفصل : وفي العادة لا يتم استنساخ  
أكثر من ثمانية أفراد بهذه الطريقة . بينما الأسماك والضفادع قد يمكن  
استنساخها الى أعداد أكبر .

✳ استنساخ الجين : وهذا يعنى مجموعة من الكائنات العضوية تكون عادة بكتيريا ، والتي تحتوى جميعها نفس قطعة ال د ن أ المعالج . وبسدادول اللفظ يعنى به قطعة ال د ن أ التي يحتون عليها ( انظر ال د ن أ المعالج ) .

✳ استنساخ الخلية : بعض طرق التقنية الحيوية تنتج مجموعة من الخلايا الفردية ، والتي تعتبر مختلفة وراثيا ، في انتاج ال hybridomas على سبيل المثال : ان خطوة الاندماج تنتج عددا كبيرا مختلفا من الخلايا المتدمجة . وهذه الخلايا المتنوعة يتم استنساخها بعد ذلك . اى يتم فصلها عن بعضها ، حيث تنمو الخلايا الفردية ، لكي تنتج مستنبتا من الخلايا .

## CLUBS

## النوادي

قامت فى العديد من الدول ، عدة جهود جاعية بين الشركات ، وبين الصناعة ، والجهات البحثية ، من أجل تشجيع المعلومات المنقولة عن طريق التقنية الحيوية . ان وظائفهم بصفة عامة ، تنحصر فى التشجيع دون ان يكون له صفة التطبيق التجارى . وتلعب هذه الجهود عادة ، من خلال الاعتمادات الحكومية ، لدعم الأبحاث التي بداتها أو تمويل عن طريق الصناعة .

ومن بين الجهات التي تلعب الأبحاث ما يلى :

✳ مراكز الولايات المتحدة الحكومية . هناك سلسلة كبيرة من مختلف أنواع المعاهد التي تساند أبحاث التقنية الحيوية ، وتقديم التمويل ، وأحيانا المساعدات الفنية والاستشارات ، لاقامة مجموعات البحث أو الشركات .

✳ مجلس الأبحاث الهندسية والعلمية (SERC) وشعبة التجارة والصناعة (DTI) ، بالملكة المتحدة . وأقامت المراكز مساعي تعاونية عديدة مثل مشروعات LINK والنوادي فى هندسة البروتين ، تقنيات أجهزة الاحساس الخ لكي تراكب التمويل الصناعى من أجل الأبحاث ، مع الاعانات الحكومية ، ولكي تشجع على التعاون بين الشركات .

\* وزارة التجارة الدولية والصناعة (MITI) ، باليابان ، والتي تعرف بدعمها لصناعة أشباه الموصلات اليابانية ، وقد أقامت هذه الوزارة معهد أبحاث هندسة البروتين ، والذي يتكون من مجموعة شركات عددها ١٤ شركة والتي تسول بحوالى ١٠٠ مليون دولار من الاعتمادات الحكومية .

## COENZYME

## المرافق الانزيمى

ان اصطلاح العامل المشترك ، يستخدم غالبا بطريقة تبادلية مع الانزيم المشترك ، فى معظم المراجع . ان الانزيم المرافق هو الجزيء الذى يحتاج الانزيم اليه من أجل العمل ، ويعتبر جزءا من الآلية الكيميائية للانزيم ، ولكنه لا يعتبر منتجا من أجل التسمية فقط وانا يعمل كجزيء انتقالي ، وذلك بنقل مجموعات بين انزيم وآخر . وعلى ذلك فانه لا يعمل كإنزيم حفاز من نفسه ، ولكنه يعمل حفازا فى نقل الذرات والجزيئات بين الانزيمات .

ان المجموعة الشهيرة من الانزيمات المرافقة يطلق عليها مجموعة ال NAD . هذه الجزيثيات تقوم بنقل ذرات الهيدروجين حول الخلية . وتوجد هناك صفتان (NAD و NADP) . وأتتا فى شكل معالجة بالهيدروجين ( مختزلة ) او بشكل جزيثيات غير معالجة بالهيدروجين مؤكسدة - NAD . أو NADP = مؤكسدة ، NADH أو NADPH مختزلة .

والعديد من العوامل المشتركة والانزيمات المشتركة تعتبر مشتقة من الفيتامينات . وعلى هذا فان (NAD) تعتبر مشتقة من حامض النيكوتين .

بعض الانزيمات المشتركة ، ترتبط بشدة من خلال المساهمة بذرتين مع انزيماتها - انها تلك الانزيمات التى يطلق عليها غالبا بالعوامل المشتركة . ومثال ذلك FAD ( فيلافين ادينين ديكلينويد ) ذلك الجزء الذى يكون مطلوبا بواسطة انزيم الجلوكوز اوكسيداز التشخيصى المشترك . واذا أزيل ال FAD ، فان الانزيم لن يعمل مثل هذا العامل المشترك القليل الانزيم ، يسمى بالمنفصل الانزيمى (apoenzyme) . وهو يحتوى على كل البروتين للانزيم الوظيفى السليم ( الانزيم الكامل ) ، ولكنه لا يحفز تفاعله .



والانزيمات المرافقة تعتبر على درجة من الاهمية للتقنية الحيوية ، في مجالين آخرين ، أولا ، أنها تعتبر جزيئات غير تقليدية ، معقدة ، ويعتبر صنعها وتخزينها مكلفا ، وعلى ذلك تتجه الأبحاث الى البدائل التخليقية ، وثانيا ، أنه تم صنع بعض الانزيمات البعيدة (abenzymes) ، والتي تستخدم الانزيمات المرافقة في تحفيز التفاعلات .

انظر أيضا التقليد الحيوى ص : ٧١ .

الأجسام المضادة الحفازة ص : ٩٢ .

## الكيمياء الحاسوبية COMPUTATIONAL CHEMISTRY

هو اصطلاح عام ، لاستخدام أجهزة الحاسبات ، في توقع أو تحليل خصائص الجزيئات ( كما يتم استخدام أجهزة الحاسبات ، في رسمها ، والتي تعتبر رسومات جزيئية ) - وبحساب خصائص الجزيئات من المبادئ الأولية ، التي تعتبر نموذجية ، يعتبر أمرا مستحيلا للأغراض العملية . ومن ثم تستخدم الكيمياء الحاسوبية الخصائص المعروفة للمواد الكيميائية ، لحساب خصائص الجزيئات المشابهة ، اما عن طريق القوانين الافتراضية ( الموجحات ) ، واما عن طريق الحسابات الدقيقة جدا .

ومن أحد الجوانب الرئيسية المهمة ، في التنبؤ ، بالطريقة التي تنطوي بها البروتينات ، ومن حيث المبدأ ، فإن ذلك يمكن توقعه من تسلسل احماضها الأمينية ، لكن هذا الأمر لم يتم انجازه بعد ، لذا فإن هناك سلسلة من الأهداف الجزئية . ان الطريقة الأكثر دقة هي عمل نموذج من سلسلة بيبتيديّة ، كسلسلة من الحلقات ، ذات شحنة معروفة بعدم قابليتها للتحلل في الماء ( أى لديه نزعة طبيعية لعدم التحلل في الماء ) ، الخ - ونرى كيف تتفاعل هذه السلسلة مع بعضها ، ومن حيث المبدأ ، فإن هذا سوف يؤدي الى توقع أن البروتين سوف ينتهي الى بنية ثابتة متضامة . وفي الطرف الآخر ، يبحث شخص عن بروتين مشابه ، تكون بنيته معروفة من دراسات اشعة اكس البلورية ، ويحاول أن يوائم تسلسل الحمض الأميني للبروتين الموضوع تحت الدراسة ، بهذا البروتين المعروف البنية . وتشمل طرق الأهداف الجزئية أخذ هذه البنية التي

تم تهيئتها ، ثم تحسينها بعد ذلك باستخدام الحسابات الكيميائية . وهناك طريق آخر ، هو البحث عن قاعدة بيانات البنىات (structures) ، مثل قاعدة بيانات بروكهوفن ، والتي عولجت عن طريق المعمل القومي في بروكهوفن ، في كونكتكات بالولايات المتحدة ، لقطع البروتينات التي كان لها نفس سلسلة الحمض الأميني مثل قطع بروتينك ، ثم تعالج البنية النهائية من هذه القطع . وتوجد أيضا نظم حسابية ، للبحث عن القطاعات القصيرة من تسلسل الحمض الأميني ، والتي قد وجدت لتشكل أجزاء محددة من البروتينات : وهذه القطع ، يمكن معالجتها فيما بعد الى بنية نهائية .

والسبب في القيام بهذا ، هو لكي نكون قادرين على توقع الخصائص الوظيفية والبنوية لبروتين معين . وهذه العملية تعتبر مهمة ، خصوصا لبرامج اكتشاف العقار ، حيث يمكن استخدام خصائص البروتين ، في التوقع بما سيرتبط به البروتين ، ومن ثم تعديل سلوكه بطريقة طبية مقيّدة .

وبالرغم من أن الكيمياء الحسابية ، تعتبر مميزة عن الرسومات الجزيئية ، فإن هذين النوعين لهما ارتباط وثيق ، وغالبا ما تعرض نتائج الكيمياء الحسابية كصور للجزيئات قام الكمبيوتر بصنعها . واحدى المسائل المقدمة في الكيمياء الحسابية ، هي من خلال استخدام العقل البشرى ككمبيوتر في تحليل الانماط الجزيئية المعروضة على شاشة الكمبيوتر .

انظر أيضا الرسومات الجزيئية ص : ٢٧٠ .

## CONCENTRATION

## التركيز

يتم انتاج المنتجات الحيوية عادة ، بتركيزات قليلة نوعا ما ، اما عن طريق عمليات التخير ، أو عن طريق عمليات الاستخلاص من الأنسجة النباتية أو الحيوانية . ولكي نجعل تكلفة تنقية هذه المواد منخفضة فانه من المفيد ان تقلل الحجم ، أى بزيادة التركيز ، مبكرا بقدر الامكان في مراحل التشغيل القريبة من عملية التقنية الحيوية . والعديد من طرق التركيز ، تعمل على تنقية المنتج الى حد ما أيضا . ومن الأفضل ان يتم التركيز والتنقية في نفس الوقت ، لكن هذا يعتبر صعبا .

وتبنى الطرق المستخدمة فى التركيز على ما يلى :

حجم الجزيئات : وفى هذه الفئة ، يندرج العديد من طرق الترشيع ، والاسموزية العكسية . وفى الاسموزية العكسية ، توضع العينة على أحد جوانب غشاء شبه مسامى ، ذلك الجانب الذى سيسمح بمرور الماء ، بينما لا يسمح بمرور المواد الأخرى . ثم يستخدم ضغط عال فى دفع الماء خلال الغشاء ، الذى يجعل الماء على أحد الجوانب ، والمنتج الأكثر تركيزا فى الجانب الآخر . وقد تعتبر هذه طريقة لتنقية الماء أيضا - وتستخدم أحيانا فى استخلاص ماء الشرب من الماء المالح . إنها عملية عكس الاسموزية ، وهى تلك العملية التى من خلالها ينتقل الماء من أحد جوانب الغشاء شبه المسامى ، الى الجانب الآخر ، اذا كان تركيز المادة المذابة ، أكبر فى الجانب الآخر . ان الترشيع الفائق ، يعتبر أسلوبا مشابها . وفى هذه الحالة ترشح الجزيئات من غشاء ، ذى ثقب جزيئية الفتحة . وتحجز الجزيئات الكبيرة على جانب العينة ، بينما يمر الماء ، والجزيئات الصغيرة ، والأملاح عبر الغشاء . ومرة أخرى فاننا نحتاج الى ضغط كبير عادة لكى تتم هذه العملية .

شحنة الجزيء : وهذا يعنى عادة ، طرق التبادل الأيونى . وفى هذه الحالة ، يتم تخليق بوليمر مع وضع شحنة فوقه : ويكون فى العادة : هو البوليمر ذا مجموعة الشحنة الثانوية . والجزيئات ذات الشحنة المقابلة ، لتلك الموجودة على البوليمر ، ستلتصق بالبوليمر . ويمكن صب قدر كبير من منتج مخفف ، فوق كمية صغيرة من بوليمر التبادل الأيونى ( أو الراتنج كما يسمونه عادة ) ، ويتركز المنتج فوقه . ويمكن تنظيف المنتج مرة أخرى ، بواسطة غسله بحض أو قلوى ، أو أحيانا بأملاح مركزة .

قابلية الجزيء للذوبان أو التطاير : وتشتمل الطريقة الأولى على طرق الاستخلاص الاتجاه العاكس ، والتى يكون فيه سائلان غير قابلين للامتزاج ، يمران عكس أحدهما الآخر ، والمادة التى نريدها ، يتم تبادلها بنجاح من سائل الى آخر . والطريقة الثانية ، تعتمد أساسا على التغيرات فى التطاير ، والتى لا تستخدم عادة على الجزيئات الحيوية عالية الشحنة .

وان لم يكن المنتج جزيئيا ، وانما عبارة عن خلايا ، حينئذ فان الطرق التى تبني على أساس الخلايا كبيرة الحجم نسبيا هى التى يمكن استخدامها . وتشتمل هذه الطرق على ما يلى :

الترسيب : ويتم في هذه الطريقة جمع الخلايا عن طريق السماح لها بالخروج من وسط الاستنبات \* وهذه الطريقة تستخدم بنجاح في حالة \* مع القطر الحيطي الكبير أو الخلايا النباتية أو الحيوانية ، حيث أن هذه الخلايا يمكنها أن تترسب في غضون ساعات \*

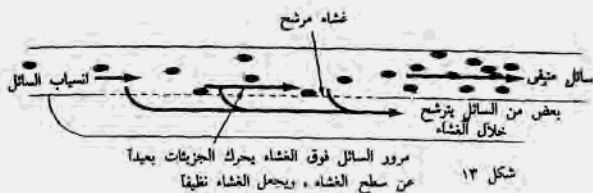
وبالرغم من أن بعض البكتيريا ، قد تأخذ أياما أو أسابيع ، حيث أنها صغيرة جدا ، وتلك الأنواع الصغيرة جدا تستطيع العوم ولا تترسب أبدا \* ويمكن استخدام طرق أخرى ، أو يمكن طردها مركزيا من أجل تعجيل عملية الفصل : بالرغم من أن إجراء الطرد المركزي على كميات كبيرة يعتبر أمرا مكلفا \*

التلييد ( وذلك بجعل الخلايا تتجمع مع بعضها ، ثم جعلها تترسب كترسيب ظاهر ) - وتستخدم هذه الطريقة على نطاق واسع في معالجة المجازي \*

التعويم ( ولما كانت الخلايا يمكنها الالتصاق على الجدران على هيئة فقاعات ، وبذلك يكن رفعها الى أعلى السائل ، وجمعها على هيئة رغاو ) \* وتعتبر هذه تقنية معروفة تماما في صناعة التعدين \*

## الترشيح ذو التدفق المستعرض CROSS-FLOW FILTRATION

وهذه هي الطريقة العمومية المستخدمة ، في ترشيح أنواع من السوائل الكثيفة والخليطة ، والتي يجب ترشيحها في عمليات الفصل للتقنية الحيوية ، من أجل تركيز بعض المواد \* وإذا حاول أحد ترشيح ( ولنقل ) حساء من خلال مرشح ميكروسكوبي قياسي من أجل تركيز هذه المادة العينة ، فإن المسام سرعان ما تغلق ، وتفضل عملية الترشيح الى طريق مسدود \* بينما في طريقة الترشيح ذي التدفق المستعرض ، فانه لا تقوم بترشيح السائل خلال المرشح مباشرة ، وانما تجعل السائل ينساب عبر المرشح والسماح للسائل الحامل بأن يمر من خلاله \* وبعد أن يجعله يمر ، فإن الوجه الأعلى ( الذي لم يرشح ) ، يصبح أكثر تركيزا ، بينما لا تزال بعض أشكال السائل تتعثر في المرور \* وفي تلك الاثناء يظل المرشح \* بلا سدود \*



## CRYOPRESERVATION

## التبريد الوقائي

التبريد الوقائي ، هو حفظ الأشياء في وسط بارد ، وتوجد متغيرات عديدة ذات علاقة وثيقة بالتقنية الحيوية .

التجميد ، وهو من أهم الأساليب المستخدمة ، ان وضع شيء في ثلاثة أو مجلد ، يعتبر مناسباً للعديد من المواد البيولوجية ، ولكن ليس كلها ، حيث ان عملية تجميد شيء ما ، تؤدي الى تدمير ما تقوم بحفظه . وهذا ينطبق أساساً على الخلايا .

التجميد في مذيئات مختلطة ، لكي نمنع الحاق الضرر بالخلايا أثناء تجميدها ، فانه غالباً ما يتم تجميدها في خليط من مادة مائية ( وهي الوسط المعتاد لنموها ) ، وسائل آخر ، لديه القابلية للامتزاج بالماء . ويقوم السائل الآخر بمنع الماء من تكوين بلورات الثلج ، والتي من شأنها تمزيق الخلايا . ويعتبر الجليسرين من المواد المفضلة بالنسبة الى البكتيريا ، بينما يعتبر أكسيد الكبريت ثنائي الميثيل (DMSO) مناسباً للخلايا الحيوانية .

الخلايا البكتيرية المحفوظة بهذه الطريقة ، يمكن حفظها في مجلد تقليدي ، بينما الخلايا الحيوانية ، يتطلب تخزينها في درجات حرارة منائل نيتروجيني ، اذ المطلوب الابقاء عليها حية لعدة أسابيع . وهو ما يطلق عليه بحفظها في المرحلة البخارية للوسائل النيتروجيني ، حيث تحفظ أنابيب الخلايا في قارورة من الوسائل النيتروجيني ، فوق النيتروجين.

نفسه ، بحيث انها لا تغمر بالفعل في السائل ، لكنها تعرض لبخاره فقط .  
وبعض النظم عن شيء آخر ، فان ذلك يمنع الأنايب من أن تمتلا  
بالسائل التتروجيني ، مما يعرضها للانفجار ، حينما توضع في وسط  
ذائي .

البروتينات المضادة للتجمد . وتوجد بعض البروتينات التي تمنع  
تكون القشور الثلجية ، والتي تم اكتشافها في الأسماك القطبية . ومن  
حيث المبدأ ، فإنه يمكن استخدامها لكي تحل محل الجليسين أو **DMSO**  
( والتي تعتبر الى حد ما سمية ) ، لكن هذا نادرا ما يحدث في الواقع  
العلمي .

التجميد - التبريد . ولا تعتبر هذه الطريقة في الحقيقة حفظا  
بالتجميد ، حيث أن العينة المجففة لا تخزن مبردة ، لكنه يتم تصنيفها تحت  
هذا المسمى ( انظر التبريد - التجفيف ع : ١٧٩ ) .

## CULTURE COLLECTIONS

## مجموعات المستنبت

أقامت العديد من الدول والمعاهد العلمية ، أماكن لتخزين الكائنات  
العضوية وسلالات الخلايا . وقد يطلق عليها أحيانا مستودعات السلالات  
أو مجموعات الأصناف الاستنباتية ، ويطلق الاسم الأخير ، حيث يتم  
حفظ ( العينات المحبذة التي تصنف هذا النوع من الكائن العضوي )  
العينات النوعية . أن لها وظيفة ثلاثية ، فهي تعتبر بنكا للكائنات العضوية  
التيقة ذات القيمة العالية ( وتوضع في هذه الأماكن لتلاقي خطر احتراق  
المعامل ) . وتعتبر المراكز التي يستطيع منها الناس الحصول على العينات  
التي يرغبون فيها من الكائنات العضوية ( لأي شخص إذا رغب في ذلك ) ،  
دون أن يضايقوه . وهي المكان الذي يستطيع أي شخص أن يودع فيه  
كائنا عضويا ويثبت ملكيته له - وهو نوع من مكتب براءات الاختراع  
البيولوجي . وتصر بعض الجهات التي تمنح براءات الاختراع ، على أنه يجب  
أن تودع عينة من أي كائن عضوي ، يذكر في الاختراع ، والذي لا يمكن  
تخليقه بسهولة بواسطة أي شخص آخر ، لدى مستودع معترف به بحيث  
انه إذا نشأ خلاف فيما بعد ، فإنه يوجد شيء يثبت ملكيتك لهذا الكائن  
العضوي ، الذي أودعت نسخة منه لدى هذا المستودع .

ومن أفضل المستودعات المعروفة ، هو المستودع الأمريكي لمجموعة الاستنبات النوعية (ATCC) الذي يجمع كل الأنواع ، أو الكائن العضوى وسلاسل الخلايا . ويعتبر هذا المستودع الأمريكى أيضا هو المرجع الدولى لمجموعة منظمة الصحة العالمية (WHO) . ويوجد هناك عدة مستودعات متنوعة عامة فى الدول الأخرى، والبعض منها يكون متخصصا فى الفطريات، البكتيريا ، أو الخلايا الحيوانية . وتوجد أيضا مستودعات نوعية صناعية لصناعة الألبان ، الكائنات العضوية البحرية ، الجينات الممرضة ، الخ . ولما كانت هذه المستودعات ، تبعث على الارتباك إذا ما حاول شخص البحث عن كائن عضوى معين ، لذا فإنه يوجد عدد من المراكز وقواعد البيانات التى تساعد فى البحث عن الكائنات العضوية . ولدى أوروبا مجموعة مستنبات نقية للخلايا الثديية - ويوجد المستودع الأوروبى المركزى لمستنبات الخلية الحيوانية (ECACC) ، فى مدينة بورتون بالمملكة المتحدة .

## CYCLODEXTRINS

## الدكستريانات الحلقية

وهى الكربوهيدرات الحلقية التى تتكون من ستة ، سبعة ، أو ثمانية جزيئات من الجلوكوز المتصلة بحلقة ، لتكون على التوالي الدكستريين ( مادة صمغية تستخرج من الفشا ) ، الفا ، بيتا ، وجاما . وتعتبر هذه جزيئات تخليقية ، التى تصنع عن طريق التحول الحيرى . وتشكل الدكستريانات الحلقية جزيئات أسطوانية مع مجموعاتها القابلة للذوبان فى الماء خارج الجزيء ، وأسفل الوسط تكون ثقباً غير قطبى . وهذا الثقب ، يكون ملائماً لجزيء آخر ، والذي يعرف بالجزيء الضيف . وهذا يجعل للدكستريانات استخداماً فى مجالات عديدة من التطبيقات ، والتى تشمل على تحسين قابلية الذوبان للأدوية والعقاقير الحيوية ، والمواد الرابطة الاختيارية ، والتى تتواءم مع الثقب المركزى فى طرق التقنية الارتباطية والتحليل الكروماتوجرافى الانجذابى ( انظر الموضوع ص : ١٦ ) .

ولا يتم استخدام الدكستريانات الطبيعية ، على نطاق واسع فى الاستخدامات الدوائية ، لأنها تعتبر غير قابلة للاذابة . وهى سمية الى حد ما فى الحقن . وبالرغم من ذلك ، فقد يتم تعديلها بإضافة مجموعات القلوية أو الهيدروكسيل القلوية الى هيدروكسيلات الدكستريين الطبيعى ، والتى تقلل من تأثير السمية ، ويمكن أن تعجل القابلية للاذابة .

العشائر الخلوية ، هي المواد التي تحفز عجرة الخلية ، الى اتجاه يكون عادةً هو مصدر العشائر الخلوية . وقد درست العشائر الخلوية في الثدييات ، لأنها تعتبر مهمة للعديد من العمليات التي تشتمل على حركة الخلايا ، مثل الانتهاءات والتطور . ومن خلال فهم هذه المواد ، وعزلها ، وإنتاج كميات كبيرة منها للاستخدامات العلاجية ، يعتبر الهدف البحثي الرئيسي للعديد من شركات الهندسة الوراثية والعقاقيرية .

ومن أهم العشائر المتخصصة ، تلك العشائر الخلوية التي تؤثر على خلايا الجهاز المناعي ، والتي تجذبها الى مواقع الخطر أو الإصابة ، حيث يمكن لها أن تبيد الخلايا الغازية ، وتكثّر جانبي ، فأنها تحدث الالتهاب ، الصدمة ، وحتى الموت . ومن الخلايا التي درست بعناية ، تلك العشائر الخلوية للجهاز المناعي ( بالمقارنة بالمجالات الأخرى لانتقال الخلية ) ، والذي يرجع فيه للخلية النسبية القاصرة على العشائر الخلوية التي تؤثر على الخلايا اللمفية والأكلات الكبيرة . وتستخدم العشائر الخلوية أيضاً ، في تحكم الجسم في كمية خلايا الدم التي تصنع من نخاع العظمى ، وعلى ذلك تعتبر ذات فائدة عامة ، كمحفزات فعالة لإنتاج الدم (haematopoesis) . أن حصر جميع العشائر الخلوية يعتبر موضوعاً خارج هذا الكتاب ، لكن الأنواع المعروفة حتى الآن تشتمل على الآتي :

**Interleukines** : والمعروف منها ثمانية (IL-1 — IL-8) \* وقد استخدم IL-2 كمعزز للجهاز المناعي في علاج أمراض العدوى والسرطان : حيث يقوم بإثارة خلايا على التكاثر \* والنوع IL-1 له تأثيرات عديدة مع التأثيرات الكلية التي تنبه على إنتاج خلايا الدم ، بواسطة نخاع العظام ، بالإضافة الى تحفيز الخلايا غير المناعية على إنتاج العشائر الخلوية الأخرى . ويرتبط ( IL-4 ) باستجابة الحساسية (IgE-mediated immunity) ، ولذلك فإن العوامل التي تؤثر على استجابة ( IL-4 ) يكون لها تأثير فعال على تخفيف الحساسية .

المضادات الوراثية CD \* العديد من المضادات الوراثية CD ، والتي تسمح للعلماء بتمييز الأنواع المختلفة من الخلية للسلبية هي (interleukin receptors) : أي أنها البروتينات التي يرتبط بها (interleukins) ومن خلالها تحدث الـ interleukins تأثيرها على الخلية . والمصطلح CD



( يعبر عن المفاضلة العنقودية ) • وتبرز المضادات الوراثية في مراجع مختلفة ، وأشهرها CD<sub>4</sub> ذلك البروتين الذى يستخدمه فيروس الايدز فى الارتباط بالخلايا المستهدفة •

عوامل تحفيز المستعمرة (CSF) • ويوجد منها ثلاثة متغيرات : GM-CSF ، و G-CSF ، M-CSF ، الخلايا الجذبية • الآكلات الكبيرة ، أو كلاهما على التوالى • وتقوم بتحفيز مفاضلة بعض الأنواع من الخلايا البيضاء • وتوجد هناك عشر شركات تقوم بإجراء اختبارات على CSF كمعاقير •

(IFN) Interferons : وهذه المادة معروفة جيدا على انها أول البروتينات التى يتم انتاجها بواسطة التقنية الحيوية الجديدة فى أواخر السبعينات ، وقد أجبر عنها على أنها علاج فعال لكل شىء • لقد كان بالفعل هناك ثلاث مراتب من هذه العشائر الخلوية • وهى التى يطلق عليها الآن انترفيرون ألفا ، وبيتا وجاما • والنوع الأخير يعتبر منها فعالا لنشاط البكتيريا الآكلة ، بتشجيعها على ابادة الخلايا الورمية ، والطفيليات الضمنية • والانترفيرون A شركة بيروجن ، قد تم الموافقة عليه أخيرا لعلاج التهاب الكبد C بواسطة ال FDA • وقد أظهر الانترفيرون البقرى انه يساعد على تحسين معدل الحمل فى الأغنام ، لأنه يزيد عملية التعرف الأمي • والذى من خلاله يتعلم الجهاز المناعى للشياه • أن الجراثيم النامى • يجب ألا يرفض • وهذا الاستخدام غير العادى للعشائر الخلوية ، قد ينتشر مثل الاستخدامات الطبية •

معامل تنكز النسيج (TNF) : وهذا المعامل يقوم بإبطاء نمو الخلية ، ويقتل بعض الخلايا السرطانية ، وسيلالات الخلايا • ولذا يعتبر مرشحا كبيرا للعقار المضاد للسرطان ، وكجزء سعى من المتساعة السمية • ويستخدم أيضا فى تدعيم الخلية ، والتى قد تحدث فى بعض الالتهابات ، لذا فان إيجاد طرق لايقاف تأثير TNF ، يعتبر أيضا من المعاقير التى فى القمة •

والعديد من الشركات تقوم بتطوير مستحضرات العشيرة الخلوية باستخدام الهندسة الوراثية من أجل الاستخدام الدوائى : حيث أنتجت جينتك الانترفيرون جاما ، وقامت سينتوز وشيرون بإنتاج IL-2 منمسا قامت شركة اميونيكس بإنتاج (GM-CSF) •

## D

### DABS الأجسام المضادة ذات الصفة الواحدة السائدة

هذه الأجسام المضادة التي توجد بها سلسلة بروتينية واحدة ، والتي تستق من إحدى الصفات السائدة لبنية الجسم المضاد ، ومن ثم جاءت التسمية ، الأجسام المضادة ، ذات الصفة الواحدة السائدة أو (dabs) وقد أظهر ذلك جريج ونتر من جامعة كامبردج بالملكة المتحدة ، بأن فى بعض الأجسام المضادة ، يرتبط نصف جزيء الجسم المضاد ، بموروثه المضاد المستهدف ، بنفس الطريقة التي يرتبط بها الجزيء ككل ، وفى العادة يتكون موقع الربط لأى جسم من سلسلتين من البروتين .

إن الميزة المهمة لـ dabs ، ترجع الى أنه يمكن صنعها من البكتيريا أو الخميرة . وتمتلك جميع الأجسام المضادة سلسلتين من البروتين ، ولذا فإنها تحتاج الى أن تهندس وراثيا مع اثنتين من الجينات . ونظم متجه الاستنساخ الجينى ، قائمة من أجل هذه العملية ، بالرغم من أن هذه العملية تعتبر صعبة الى حد ما . وتقدم الـ dabs السبيل لاستنساخ جزيئات شبيهة بالأجسام المضادة داخل البكتيريا ، ومن ثم تكون قادرة على فصل ملايين الأجسام المضادة ، بطرق أيسر من فصل الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ .

والأفكار المماثلة لهذا الموضوع ، هي تقنية ربط الموروث المضاد أحادى السلسلة (scab) والذي قامت شركة جينكس بالحصول على براءة اختراعه ، وهى مواقع ربط الجسم المضاد المخلقة حيويًا (BABS) ، التي اخترعت عن طريق الجزيئات الحيوية الخلاقة ، ووحدات التعرف الصغرى (MRUs) ، أو مناطق التحديد المتتامة - (CDRs) والتي تعتبر أكثر وصفا

عمومياً عن الجزء الأصغر من الجسم المضاد ، الذى تحتاجه من أجل الارتباط مع هدفه . و SCAs هى صفات الربط السائدة للجسم المضاد ، التى من خلالها ، ترتبط السلسلتان مع بيبتيده قصير ، بحيث يمكن انتاجهم من جين واحد . وهذا يجعل من السهل انتاجهم داخل البكتيريا من الـ DNA المعالج ، حيث لا توجد حاجة الى السلسلتين اللتين تحتويهما بنية الجسم المضاد العادى ، لكى يصنعا منفصلين ثم يجمعاً داخل الخلية .

فى معظم نظم البروتينات المشتقة من الجسم المضاد ، فإن الفكرة ، هى استخدام الجهاز المناعى فى توليد موقع ربط عشوائى ، والذى يبنيه بعد ذلك المهندس الوراثى داخل الجزيء ، والذى يكون أكثر سهولة فى الاستخدام عن الجسم المضاد . وهكذا فإنها تعتبر أمثلة حية حقيقية من فكرة الاستنساخ الداروينى .

انظر أيضاً تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥ .

الاستنساخ الداروينى ص : ١٣٣ .

## DARWINIAN CLONING

## الاستنساخ الداروينى

ويقصد بهذا المصطلح ، اختيار عدد كبير من نقاط البداية العشوائية الأساسية ، فضلاً عن عزل الجينات الطبيعية ، أو عمل واحدة اصطناعية مصممة بعناية . من هذا الخليط ، قلن تختار بأى الوسائل المتاحة ، هذه الجزيئات التى تكون أكثر شبهاً للجزيئات التى تريدها عن بقية الجزيئات ( وتعتمد طريقة اختيارها على نوع الجزيئات التى تريدها ) . وتقوم بإجراء التغيير الأحيائى على هذه الجزيئات ، لكى تستحدث مجموعة جديدة من المتغيرات ، ثم إعادة الاختيار ، بصنع متغيرات أكثر ، وهكذا ، الى أن تحصل على الجزيء المطلوب .

وتوجد عدة رتب من الجزيء الحفاز المناسب لذلك .

الأجسام المضادة الحفازة ( انظر الموضوع ص : ٩٢ ) . وفى الواقع فإن كل الأجسام المضادة قد نشأت بهذه الطريقة : ويقوم الجسم بالاختيار العشوائى والعمليات الانتخابية داخل الجهاز المناعى .

البروتينات العشوائية : ومن حيث المبدأ ، يستطيع أى شخص أن يستنسخ قطعة عشوائية تماما من الـ DNA فى متجه تعديل ، ويقبس النشاط الانزيمى ، ويجرى التغييرات فى مستنسخات الـ DNA ، التى تبين النشاط الأفضل عن طريق التغيرات الجينية العشوائية . ثم يختار مرة أخرى ، وهكذا . وبالرغم من أن هذا العمل يعتبر مجهدا ، حيث يوجد اجراء معقد تماما عادة عند تحويل قطعة من الـ DNA الى مستنسخات تعديل الخيرة أو البكتيريا . ثم اختبار النتائج ، ( ولا يشترط أن يكون البروتين حفازا : قد يكون بروتيدا ، والذي يكون مرتبطا مع بروتين متقبل ، أو حتى جزءه ذى خصائص بنائية مهمة ) .

المتغير من البروتينات العشوائية هو تقنية الأكل الاندماجي . وفى هذه الحالة ، يكون البروتين العشوائى جزءا من الغطاء البروتينى للبكتيريا الآكلة . ويتم صنع عدد كبير من البكتيريا الآكلة ، ويوصل بداخل كل منها بروتين عشوائى مختلف . وعندما تصيب البكتيريا الآكلة الخلية المضيفة ، فانها تنتج جزيئات فيروسية معدية ، مع بروتين عشوائى مبعثر بالخارج ، ويمكن الامساك بهذا البروتين باستخدام الجسم المضاد ، أو اختيار من أجل النشاط الانزيمى . ثم تنمو بعد ذلك البكتيريا الفائزة فى عشيرة ، لكى تعطى كمية كبيرة من البروتين المرغوب .

مضاد الاحساس : ان الكلمة ( aptamer ) ، قد ابتكرت من أجل مضاد الاحساس للـ DNA والـ RNA . ان نقطة البداية فى هذه الحالة ، هى سلسلة عشوائية من القواعد ، والتى تكون مرتبطة بالجزء المستهدف . وتلك الجزيئات التى لا ترتبط ، أو يكون ارتباطها ضعيفا ، يمكن التخلص منها وطردها عن طريق عملية الغسيل . والجزيئات القليلة ( من ملايين الجزيئات ) التى تبقى ، يتم فصلها وتكبيرها باستخدام الـ ( PCR ) .

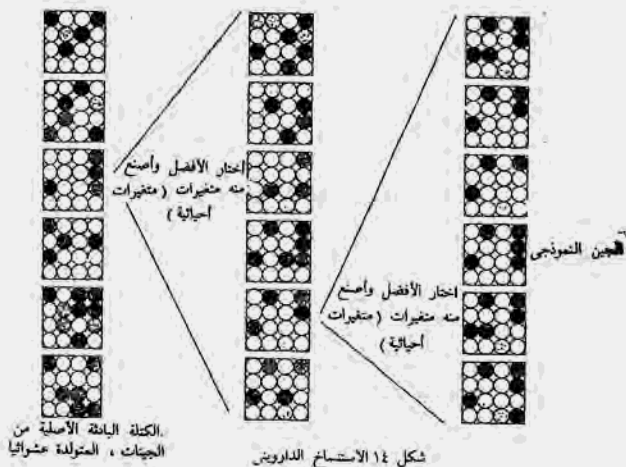
الـ RNA الحفاز : ويمكن اختيار الـ RNA بهذه الطريقة ، ولكن بإضافة ميزة أخرى ، وهى أن الـ RNA تعتبر حفازة من نفسها . وقد تم عمل هذا الاختيار الداروينى لصنع الـ RNA ، والتى تربط الجزيئات الكيميائية خفيفة الوزن بشدة . والخطوة التالية ، هى إيجاد تلك الجزيئات التى تربط حالة الانتقال التمثيلية لتفاعل ، يكون قادرا على صنع حفاز RNA جديد .

ان من مميزات النظم الداروينية ، هى أنها التى تختار الحفاز الجديد من عدد كبير من الاحتمالات . ويوجد أكثر من 100 حمض أمينى محتمل بروتينى عن الالكترونات الموجودة بالكون ، ولذا فإن حصرها جميعا يعتبر

أعرا مستحيلا . بالرغم من أن هذا الأسلوب قد أفضى الى الحفاز المرغوب في خلال خطوة واحدة في كل مرة . وإذا لم يكن الحفاز الذي تريده غير موجود في الطبيعة ، فإن هذه الطريقة قد تمتبر سبيلا للحصول عليه . وقد أسست شركة (affyraz) خصيصا لكي تضطلع بهذه التقنيات . وهناك بالطبع مجموعات أخرى تستخدم طرقا مشابهة ، وكل منها لايزال تحت التجارب .

انظر أيضا مضاد الاحساس من : ٣٧ ، الأجسام المضادة الحفازة من : ٩٢ .

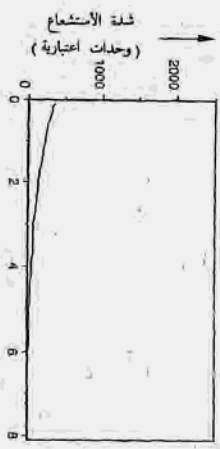
انظر الرسم : ١٤ .



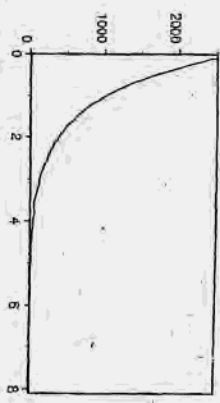
ويعتبر هذا مصطلحا تجاريا وهو يطلق على الاختبار المناعي الاستشعاعي المتأخر ، والذي تقوم بتسويقه شركة PHARMACIA انه تطبيقات نوع من الاكتشاف الاشعاعي المسمى بالاستشعاع المحتص الموقوت . والمشكلة الناشئة من الاستشعاعية كطريقة للاكتشاف ، هي انه من المستحيل التمييز بين استشعاعية الجزيء « العلامى » ( ذلك الشيء المرغوب الكشف عنه ) ، واستشعاعية أى شئ آخر قى العينة . بما فى ذلك حامل العينة ( ذلك الشيء الذى لا يرغب فى اكتشافه ) . ان حل هذه المشكلة هو استخدام مادة استشعاعية لها ( فترة نصف عمر ) فللورية طويلة . أى تلك المادة التى تستمر استشعاعيتها لفترة طويلة ، بعد أن يكون مصدر الضوء المثير قد انطفأ . وينظر الشخص الى الاستشعاعية بعد انطفاء الضوء المثير .

انظر الرسم ١٥ .

إشارة من المجموعة النظرية

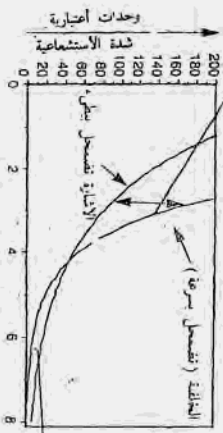


عقلية من المجموعات ١ للدائن الخ



الحالفة من حيث البداية أعلى كثيرا من الإشارة

الإشارة وخلفية على مقياس مطول.



الإشارة أكبر من الحالفة بعد وقت معين

الأخبار المساهي الإشعاعي المتأخر

ويعنى هذا المصطلح ، تقديم شيء ما الى العالم الخارجى ( البيئة ) وفى العادة يقصد به تقديم الكائن العضوى المستقل وراثيا الى حقل التجارب ، مثل هذه المخلوقات غالبا ما يطلق عليها «GMOs» أى الكائنات العضوية الدقيقة المستغلة وراثيا ، أو أحيانا الكائنات العضوية الدقيقة المستغلة وراثيا «GMMO» ، وقد اقترح العديد من هذه التجارب ، واليعض منها تم تنفيذه - ومن المحتمل أن تكون أول هذه التجارب التى أجريت على السلالة البكتيرية المقاومة للصقيع فى كاليفورنيا عام ١٩٨٦ ، وبنهاية عام ١٩٨٩ كان هناك ١٤٠ اذنا مدروسة للتجارب فى الولايات المتحدة ، وحوالى نصف هذا العدد فى أوروبا .

وكان هناك العديد من قوى الضغط السياسى والاجتماعى ، والعلماء التى أبدت وعارضت هذه التجارب، على أساس أن هذه الكائنات العضوية، قد يحتمل أنها خطيرة أو انها معروفة بخطورتها . ويعلم العاملون فى حقل التقنية الحيوية أن هذه المخاوف مبالغ فيها تماما ، ويدعون انه فى كل مرة يتخذون الاحتياطات لدرء هذه المخاوف ، بالرغم من ذلك يتخذ المبادون لهذه التجارب ، هذا الاحتياط ذريعة لإثبات أن الكائنات العضوية محل التجارب ، هى مصدر خطر حقيقى .

أن تجارب الصوبة الزجاجية على الامتداد الطبيعى لتجارب المعمل ، ثم بعد ذلك من أجل الكائنات العضوية المستخدمة فى التطبيقات الزراعية، تعتبر تجارب مدروسة قابلة للتطبيق . وتوجه بالمعامل سلسلة من الحواجز التى تمنع أى كائن عضوى من الكائنات المهندسة وراثيا من الهروب : مثل حجرات الضغط التى تملل على عدم وجود الجراثيم ، اجراءات التعقيم ، وهندسة الكائنات العضوية وراثيا بالطرق التى تسع بقاءها حية فى العالم الخارجى . ومن الضرورى ألا يسمح باستخدام أى من هذه الكائنات ، أو الاذن بالاستخدام فى العالم الخارجى . وتلك الكائنات التى تؤثر على الحقول ، الحيوانات ، التربة ، الخ . تحفظ بعيدا عن المزارع المجاورة ، بينما يتم التخلص من المواد الخطرة بعد التجارب



( فيما عدا الخنازير الاسترالية التى وجدت طريقها الى الاسواق بطريق الخطأ ، وتم بيعها كغذاء آدمى فى عام ١٩٨٨ ) .

انظر ايضا تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوى ص : ٣٤٢ .

## DESULPHURIZATION

## عملية نزع الكبريت

أحد المجالات النوعية للتقنية الحيوية البيئية ، والتى كانت تجذب الاهتمام ، هى عملية نزع الكبريت من البترول والفحم . وتنتهى البقايا الكبريتية فى الوقود الى ثانى أكسيد الكبريت ، عندما يحترق الوقود . مسببا بذلك الأمطار الحمضية .

وبالرغم من أن الوقود الذى يحتوى على الكبريت يعتبر غالبا أرخص من الوقود النقى ، وبالتقدير التقريبى ، فإن الفحم الذى يحتوى على نسبة عالية من الكبريت ، سوف يحتوى على ٦٪ من الكبريت ، والتى يكون معظمها من خامه الباريات ، ويكلف من ٥٠ - ١٠٠ دولار فى الطن أقل من الفحم الذى يحتوى على نسبة كبريت ١٪ أو أقل . وعلى ذلك فإنه يوجد دافع اقتصادى للتخلص من الكبريت الموجود بالفحم والبترول .

ويمكن استخدام نفس أنواع البكتيريا المستخدمة فى التعدين الحيوى ، فى عمالية نزع الكبريت من الفحم . وتقوم هذه البكتيريا بأكسدة الكبريتيدات ( التى تكون غير قابلة للاذابة ) ، الى كبريتينات ( والتى تكون قابلة للاذابة ) . ويمكن التخلص بعد ذلك من الكبريتينات ، مع البكتيريا ، ولا تصلح هذه العملية مع الكتل الفحمية ، حيث ان البكتيريا لا تستطيع الولوج الى كتل الفحم بنفس السرعة التى يمكن اعتبارها اقتصادية ، لكنها تصبح فعالة ، عند التعامل مع الفحم المجروش ، مثل ذلك الفحم المستخدم فى محطات توليد الطاقة الكهربائية .

ويحتوى زيت البترول الخام أيضا على كميات لا بأس بها من الكبريت - ١٠٪ بالنسبة للخام المستخرج من الشرق الاقصى الى ٣٪ بالنسبة للخام المستخرج من الشرق الأوسط .

وفى العادة تتم ازالة الكبريت من البترول ، عن طريق تقنية نزع الكبريت المائية والفيزيا كيميائية ، لكن العمل بطريقة الازالة بالبكتيريا قد اثبتت فعالية واضحة .

## DISULPHIDE BOND

## رابط ثنائى اكسيد الكبريت

وهذا هو الرابط الكيميائى فى البروتينات ، والذي أكثر علماء التقنية الحديث فيه ، بسبب دوره فى تثبيت بنيتها ثلاثية الأبعاد . وبالتالي الوظيفة الطبيعية للبروتينات ، انها تتكون عندما يتفاعل اثنان من الأحماض الأمينية السيستينية داخل البروتين . لكى يشكل سيستينا واحدا متخفا ، انهما يرتبطان من خلال ذراتهما الكبريتية ، والتي تكون لذلك قنطرة من كبريتات بينهما سلسلة متباعدة من البيبتيدات ، والتي تنطوى على بعضها البعض فى الفراغ . وبمجرد أن يرتبطا بهذه الطريقة ، فان السلسلة تقفل داخل هذه الطية ، حيث ان فتحها مرة أخرى ، يعنى كسر الرابط التساهمى .

وقد استخدم علماء التقنية الحيوية ، طرقا من الهندسة الوراثية ، لجعل البروتينات أكثر استقرارا ، عن طريق ادخال زوج من المتخلفات السيستينية داخل السلسلة ، فى أماكن تكون قريبة من بعضها البعض ، عندما تنطوى السلسلة . ثم يرتبطان بعد ذلك ليكونا قنطرة الكبريتيد الثنائى ، وبذا يرتبطان ( وتستمر الفكرة ) بالبروتينات بطريقة قوية فى شكلها الأصلى .

## DNA AMPLICATION

## تكبير ال د ن أ

وهذه هى طريقة استخدام الانزيمات فى اخذ قطعة من ال د ن أ ، وتضخفها فى أنبوبة اختبار ، الى آلاف الملايين من النسخ . وتستخدم هذه الطريقة كثيرا فى الكشف عن جينات معينة هناك ، دون الحاجة الى استخدام النظائر المشعة فى اكتشافها . ومن أفضل الطرق وأكثرها

استخدامها حتى الآن هو نظام سلسلة تفاعل البوليمراز (PCR) الذي استحدثته سيتوس \* وقد أعلن عن طرق أخرى ، وجار تطويرها والتي تشتمل على الآتي ( ان الكاتب لم يحاول ان يصفها جميعا بالتفصيل هنا ) :

★ سلسلة تفاعل رابط الأوعية الدموية : تستخدم انزيم الليجاز لدن أ ، وهو الانزيم الذي يربط جزيئين من جزيئات الدن أ مع بعضها ، لربط اثنين من قليات التنوى ، اذا كان لدن أ المستهدف موجودا .

★ تكبير التسلسل المعتمد على الأحماض النووية : وهذا الأسلوب يخلق جزيئا جديدا من الدن أ يرتبط بمنشط من أجل بوليمراز الدن أ . وتحدث دورة التكبير عندما ينسخ بوليمراز الدن أ هذا الدن أ على دن أ ، والذي يعود مرة أخرى الى دن أ عن طريق انزيم النسخ العكسي . ان مميزات هذه الطريقة ، هي أن ذلك يحدث في درجة حرارة واحدة ، وان هذا البوليمراز الدن أ يخلق العديد من جزيئات الدن أ من جزء دن أ واحد ، ولذا فان له امكانية في أن يكون أكثر فعالية .

ويوجد أيضا نظام يكون مبنيا على دن أ ، وهو نظام Q-B لجين - تراك . ان الدن أ للفيروس الصغير Q-B - تتم مضاعفته بواسطة انزيم بوليمراز دن أ ، الذي يحمله فيروس Q-B . وبإضافة جزء واحد من دن أ Q-B في أنبوبة من ناسخ Q-B ، والمادة الكيميائية الصحيحة ، وتملا الأنبوبة ب دن أ Q-B . ويستخدم نظام تكبير الناسخ الانزيم في نسخ مجموعة الدن أ ، والتي تنتسب الى الدن أ الأصلي ، لكن لها تسلسل مجس بداخلها . وبخلاف الأنظمة الأخرى المشروحة سابقا . ( والتي تعتبر نظم تكبير استهدافية ) فان هذا يعتبر نظام تكبير مجس .

ويجرى في الوقت الحالي تطوير كل هذه الأنظمة لكي تستخدم في التشخيصات الطبية ، بالإضافة الى الأبحاث - وتعانى جميعها بدرجات أقل أو أكثر من مشاكل حساسيتها الشديدة للتلوث .

## بصمة ال د ن أ

### بصمة الحامض النووي

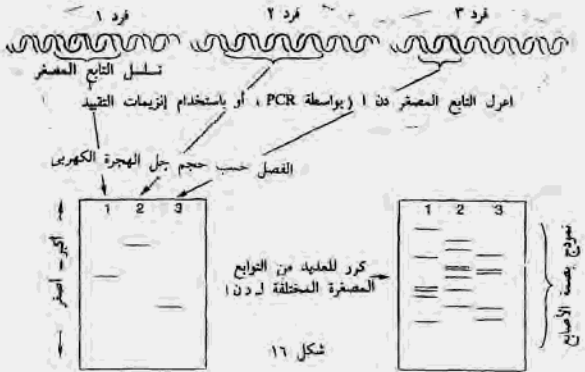
### الديزوكسي ريبوز

ال د ن أ أو البصمة الجينية ، أو اللوحة الجانبيه ، هي طريقة لعمل نمط موحد من ال د ن أ لشخص ما ، والتي يمكن أن تستخدم فيما بعد لتمييز هذا الشخص من شخص آخر ، وتعتمد جميع نظم بصمة ال د ن أ على مجسات ال د ن أ ، وهي القطع الصغيرة من ال د ن أ والتي تهجن في الجينات من شخص ما ، للتعرف على قطع معينة من ال د ن أ من خلال المجوعة الكلية لل د ن أ . وقد اكتشفت مجسات ال د ن أ الأصلية عن طريق البروفيسور Alec jeffrey الذي استخدم التتابع الصغيرة (minisatellite) لل د ن أ ، وهي ال د ن أ التي تهجن الى أنواع قصيرة من القواعد تسمى بالميني ساتالايت ، والتي تختلف بدرجة كبيرة بين الأشخاص ، بحيث أنه يوجد من ٥٠ - ١٠٠ نوع من الساتالايت لدى كل شخص ، فإن احتمال وجود نفس النمط من الساتالايت لدى شخصين متشابهين يعتبر أمرا مستبعدا إلا اذا كانا ذوي قرابة .

تستخدم نظم بصمة ال د ن أ مجسات مختلفة ، ومن الممكن خلق « مجسات وضعية فريدة » ، ولما كانت بصمات مجسات ال د ن أ ، تخلق نمطا شبيها بسلم غير منتظم لكي يقارن بين الأفراد ، فإن المجسات الوضعية الفريدة ، تكتشف تسلسلا واحدا فقط من ال د ن أ - درجة واحدة على السلم - وهذا يجعل من المقارنة بين شخصين أمرا سهلا .

وقد استخدم ال PCR في بصمة ال د ن أ بطريقتين : أولاها : أن ال PCR يمكن استخدامه في تكبير كميات ضئيلة من ال د ن أ الى كميات كبيرة يمكن الكشف عنها ، باستخدام تقنيات ال PCR التقليدية - ثانيتهما : يمكن استخدام ال PCR في اكتشاف القطع العشوائية من ال د ن أ التي تتصادف أن تكون متغيرة الى حد كبير بين الأفراد ، وتسمى هذه الطريقة بـ RAPD وهي التكبير العشوائي لل د ن أ المتعدد الأشكال .

انظر الرسم ١٦



وقد استخدمت بصمة ال د ن أ في مجالات كثيرة كاثبات على الأبوة، وفي حالات الاغتصاب والقتل ، لتحديد الأشخاص الجناة ، وحتى عام ١٩٨٩ كانت شهادتها لا يمكن الطعن فيها ، لكنه منذ ذلك الحين ، ظهرت حالات عديدة تدحض على بينات بصمة ال د ن أ التي جمعت أو خللت ، بداية من قضية (VS castro) الرسمية في نيويورك ، حيث دحضت شهادة بصمة ال د ن أ ، التي افترض فيها الدقة الشديدة بناء على أسس واقعية في الدفاع . وقد أدى ذلك الى الفهم الجيد لنقاط الضعف والقوة في بصمة ال د ن أ ، والى احكام الرقابة على الجودة في معامل ال د ن أ .

## DNA PROBES

## مجسات ال د ن أ

بالإضافة الى أن مجسات ال د ن أ تستخدم كمادة وراثية لبرمجة الخلايا ، لأداء وظائف معينة ، فإن ال د ن أ يستخدم ككاشف في حد ذاته . وال د ن أ المستخدم بهذه الطريقة ، يعتبر دائماً كمجس د ن أ ، ويسمى أيضاً مجس التهجين . ويستخدم خيط واحد من جديلة ال د ن أ المزدوجة لترتبط مع الخيط المستهدف من ال د ن أ . وإذا كانت تسلسلات القواعد متتامة (الأدينين يرتبط مع الثايميدين ، الجوانين مع سيتوساين) ،

حينئذ تكون الجديلتان جديلة مزدوجة . وإن لم تكونا متتامتين ، حينئذ لا تتكون الجديلة . وبناء على ذلك ، فإن مجلس ال د ن أ ، قد يستخدم كاشفا ليكتشف ، عندما يكون تسلسل معين من ال د ن أ موجودا بين خليط من التسلسلات . ويطلق على عملية مجلس ال د ن أ الذي يرتبط بتسلسل مستهدف بعملية التهجين ، ويمكن استخدامها في اكتشاف ال د ن أ ، أو ال د ن آ .

وقد استخدمت مجسات ال د ن أ في أبحاث الوراثة لمدة تزيد عن ٣٠ عاما ، لكنها أصبحت شائعة فقط عندما ، أتاح استنساخ ال د ن أ مجسات ال د ن أ النقية ، لأن تشتق من جين واحد فقط . ولا تزال مجسات ال د ن أ ، هي الطريقة الأساسية لاكتشاف تسلسل د ن أ من بين خليط ، يكون دائما متخالفا مع تقنية ال blot لتحليل خلطات مركبة من جزيئات ال د ن أ .

وتستخدم مجسات ال د ن أ بصفة خاصة في الجينات الطبية ، كأسلوب لاكتشاف ما إذا كان شخص معين يحمل جينا معينا أو لا ( بالرغم من أنه في هذا التطبيق ، قد حل محله تدريجيا التقنيات التي أساسها ال blot ) . إن هذه المجسات لها إمكانات استخدام ، لاكتشاف البكتريا الممرضة ، بالرغم من أنه لم يتحقق كما كان متوقعا لها في أوائل الثمانينات . وتعتبر المجسات أيضا هي قواعد بصمة ال د ن أ ( انظر الموضوع رقم : ١٤٢ ) .

ومن الاستخدامات الشائعة لمجسات ال د ن أ هي اكتشاف جين مماثل ، آخر ملوك فعلا . وبناء على ذلك ، إذا كان عندي مستنبت لجين ، يقوم بأداء وظيفة مفيدة لأحد الكائنات العضوية ، فإنه يمكنني أن أستخدم ال د ن أ من هذا المستنبت لأحدد الجين المشابه ( المثل ) في سلسلة من الكائنات العضوية القريبة . ( ويصر الصفائيون فعلا على أن « المثل » له تعريف مختلف ، لكن القليل من علماء التقنية الحيوية هم الذين يعتبرون صفائيين ) . ويعتبر ذلك مناقضا للمجلس التنافري ، الذي يستخدم فيه مجلس ال د ن أ في إيجاد جين يكون مشابها فقط ، ليس متطابقا بالفعل ، إلى ذلك الجين الذي صنع منه المجلس . وقد يعتبر هذا مفيدا في عملية التسخن ، لنقل مثلا ، الانزيمات المقاومة للحرارة من المحبات للحرارة ، إذا قمت بالفعل باستنساخ جين من كائن عضوي مثل أ. كولاي والذي يمكن زراعته واستغلاله ، ولكنه لا يعتبر مفيدا بدرجة كبيرة للتقنية الحيوية .

انظر الرسم ١٧ .



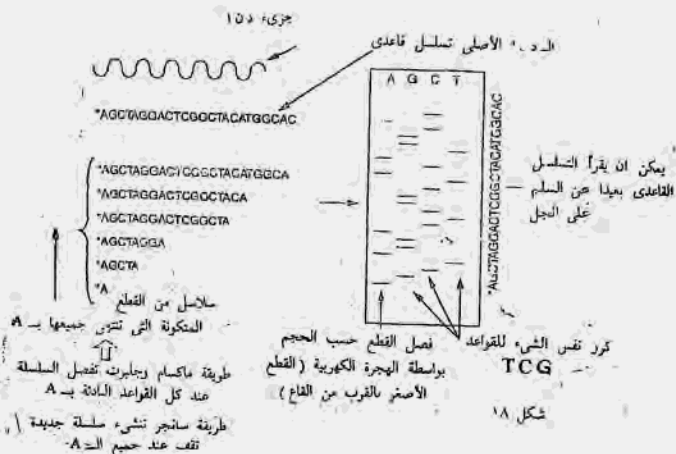
وفي كلتا الحالتين فإن نتائج سلسلة التفاعلات يجري تحليلها باستخدام الهجرة الكهربائية للبولياكريلاميد ، لتعطي معلومات يمكن قراءتها مباشرة لكي تعطى تسلسل الـ د ن أ الأصلي .

والأسلوب المصاحب هو استنساخ m13 . إن m13 هو الفيروس الصغير الذي يصيب آ . كولاي ، والذي يعتبر مناسباً على وجه الخصوص لصنع قطاعات قصيرة من د ن أ بأن تتسلسل . ومن إحدى الطرق المفضلة لعمل تسلسل قطع كبيرة من د ن أ هي تجزئة سلسلة الـ د ن أ إلى قطع عشوائية ، واستنساخ كل قطعة بإدخالها في فيروس m13 . ثم تتسلسل الفيروسات عشوائياً إلى أن تغطي كل تسلسل الـ د ن أ الأصلي . وهو ما يطلق عليه باستنساخ « Shotgun » أو التسلسل .

إن مشروع المادة الوراثية البشرية ، ذلك المشروع الذي يقوم بإجراء تسلسل لثلاثة بلايين قاعدة من الـ د ن أ للإنسان ، قد أدى إلى فوائد جمة في بناء الربوطات لتسلسل الـ د ن أ . وحتى الآن ، فإن الماكينات الآلية ، تعالج فقط الأجزاء المنفصلة من عمليات التسلسل ، وتستمر العديد من المعامل المتقدمة في إجراء التسلسل يدوياً ، وتدعى بأن النتائج يعتمد عليها كثيراً .

انظر أيضاً مشروع المادة الوراثية ص : ١٩٨ .

الظر الرسم : ١٨ .





وعندا هو «مصطلح شامل لكل الأشياء» التي تحدث في عملية التقنية الحيوية بعد العملية البيولوجية ، سواء أكانت تخمير كائن عضوى دقيق أو نمو نبات . انها عملية وثيقة الصلة بعمليات التخدير ، التي تنتج كميات كبيرة من خليط الركائز المخفف ، المنتجات ، والكائنات العضوية الدقيقة . ان هذه المنتجات ، يجب فصلها ، تركيزها ، ثم تنقيتها وتحويلها الى منتج مفيد .

وتوجد ثلاث خطوات رئيسية في عمليات التصنيع النهائية :

• الفصل

• التركيز

• التنقية

( انظر موضوع الفصل ، التركيز ، التنقية ) . وتقوم الخطوة الأولى بفصل المنتج الخام من الكتلة الميكروبية ، والكتل الصلبة الأخرى ، والخطوة الثانية ، تقوم بإزالة معظم الماء الموجود في المنتج ( ولذا فانها غالبا ما تسمى dewatering ) ، بينما تقوم العملية الأخيرة بتركيز المنتج وتنقيته . وقد يكون الترتيب مختلفا الى حد ما لكنه بصفة عامة يقع في هذه الخطوات الثلاث .

وفصل الكتلة الميكروبية ، يعتبر أمرا مهما سواء أكان المنتج داخل الكائن العضوى الدقيق أو خارجه - ان الاختلاف هو أنك في الحالة الأولى تحتفظ بالكتلة ، بينما في الحالة الثانية ، فانك تتخلص من الكتلة . وقد يتم هذا عن طريق عمليات الطرد المركزي ( وهى عملية مبلقة ، لكنها ذات فعالية مضمونة ) ، وطريق الترشيح وخاصة طريقة (cross-flow filterion) أو عن طريق التابيد ( وهى العملية التي يتم فيها اضافة شيء ما الى الميكروبات بحيث انها تتجمع مع بعضها وتستقر في القاع ) . وفى حالة ما يكون المنتج داخل الكائن العضوى ، فان عملية الفصل تقوم أيضا بتركيز المنتج : بالرغم من أنك تضطر الى كسر الكائنات العضوية من أجل الحصول عليها .

وبعض من العمليات المشابهة ، يمكن استخدامها أيضا في عملية التركيز . ان تجفيف حجوم كبيرة تماما من السائل ، يعتبر أمرا مكلفا ، لذا يمكن استخدام طرق الترشيح الفائقة أو الاسموزية العكسية ( وكلتاها طرق غشائية ، وتقوم على الاحتفاظ بالمنتج في أحد أوجه الغشاء ، في حين أن معظم الماء ينساب من خلالها إلى الأخرى ) وتعتبر طرقا شائعة .  
انظر الرسم : ١٩ .



تركيز المنتج : ان نتيجة الخطوات السابقة ، تكون عادة محلولاً مخففا نوعا ما من المنتج ، الذي يجب تركيزه . وقد يتم هذا عن طريق الاسموزية العكسية ، طرق الامتزاز ، والاستخلاص بواسطة سائل آخر .

التنقية : تنتج معظم منتجات التقنية الحيوية كخلطات بواسطة الخلايا ، لكنها تتطلب أن تكون في شكل نقي . وتشتمل طرق التنقية على طرق الارتباط الكروموتوجرافي ، وطرق الترسيب النوعية العديدة . وإذا تم انتاج المنتج عن طريق الهندسة الوراثية ، فإنه قد يهندس ليكون لديه الخطاف الجزيئي ، والذي يجعله سهلا في العزل .

انظر أيضا تمزيق الخلية ص : ٩٧ .

وهذه هي الطريقة التي يصل بها الدواء الى منطقة تأثيره \* بالنسبة الى العقاقير التقليدية ، فان ذلك يعتبر اسبا مختلفا من حيث الصيغة ، أى بأى صورة سيعطى بها الدواء للمريض (حبوب، كابسول، مصل، إلخ) \* ويمكن صنع الدواء أيضا كدواء قلى ، مركبا ليس فى حد ذاته عقارا ولكن الجسم يستطيع تحويله بواسطة التغيرات الاحيائية الى دواء \* اذا حدث التغير الاحيائي فى نسيج أو خلية ، فان الدواء سيبدأ مفعوله من هناك \* وبالرغم من أن هذا يعتبر مجالا خصبا لعلم العقاقير ، فان تأثيره على مجال التقنية الحيوية يعتبر محدودا - بالرغم من أن هناك وجهين من أوجه التقنية الحيوية التي تهتم بتقنية توصيل الدواء \*

أولا ، سمحت التقنية الحيوية بتطوير سلسلة جديدة من نظم توصيل الدواء ، مثل أجسام شحمية liposomes ، وتقنيات الكبسلة الأخرى ، وآليات توجيه الدواء الذى أساسه الجسم المضاد (مثل السميات المناعية) التي توجه العقار الى الخلية أو النسيج المعين \*

ثانيا ، خلقت التقنية الحيوية أيضا الحاجة الى نظم جديدة لتوصيل الدواء ، لتوصيل العقاقير المشتقة من التقنية الحيوية الى أماكن تأثيرها \* ويعتبر ذلك أمرا خطيرا على وجه الخصوص فى حالة العقاقير الحيوية ، وهي تلك العقاقير البروتينية التي لا يمكن تناولها عن طريق الفم ، حيث أن أحماض المعدة ، وإنزيمات الأمعاء ستعمل على تدميرها \* وحتى لو استطاعت أن تقاوم الأجهزة الهضمية ، فانها لن تصل الى مجرى الدم ، لأن جزيئات البروتين من الكبر ، حتى تندمج فى جدران الأمعاء \* والحل الواقعى هو توصيل الدواء بأسلوب ليس عن طريق الأمعاء ( أى عن طريق الحقن ) : أن هذه الطريقة فعالة تماما ، وهي الطريقة التي استخدمت لاعطاء المرضى الانسيولين ( دواء بروتينى ) لعشرات السنين \* وهذه الطريقة نزاعة الى غزو الأنسجة والاعتداء عليها ، ومكلفة ، وتنضوى على خطر مستمر للعدوى أو اتلاف الخلايا \* وبناء على ذلك أقيمت شركات عديدة تعمل فى مجال التقنية الحيوية ، لايجاد أفضل الطرق ، لادخال البروتينات الى مجرى الدم \* وتوجد هناك عدة طرق :

التوصيل عبر البشرة : وهذا الأسلوب يستخدم طرق ادخال البروتينات عبر البشرة دون أحداث ثقب واضح بها ، أو تشتمل الطرق المستخدمة على المعالجة بالأشعة فوق البنفسجية (iontophoresis) وهو استخدام المجالات الكهربائية فى دفع الدواء عبر البشرة مع ضغط عال.

من سائل . ولا كانت البشرة ، قد جبلت على مقاومة مثل هذا النوع من الهجوم ، فإن هذه الطرق لم تعد فعالة بالنسبة الى البروتينات .

التوصيل الفمى : أخذ الدواء بواسطة الفم ، مع بعض المواد التى تساعد على مقاومة الأمعاء . وقد تشتمل هذه المواد على كابتحات البروتاز ( لايقاف الانزيمات الهاضمة ) ، أو مواد حاملة تقوم بحماية البروتينات ، لكنها تتحلل فى الوقت المناسب ، لجعل هذه البروتينات متاحة للامتصاص . وتشتمل الحيل الأخرى على ربط البروتينات بشئ ما مثل فيتامين ب ١٢ ، والذى يبدأ نشاطه من الأمعاء ، بحيث يبدأ البروتين فى الامتصاص معه .

التوصيل الأنفى / الرئوى : الخلايا المبطنه للرئتين وجزء من الأنف ( خلاياهم الظهارية ) تعتبر حواجز ضعيفة جدا بالمقارنة بالبشرة والأمعاء . ولذا فإنها تعتبر نقاط ضعف مهمة لتوصيل الدواء . ويعتبر الأنف جذبا على وجه الخصوص ، لان له سطحا داخليا كبيرا ، مع الكثير من الأوعية الدموية ، ومن السهل الوصول اليه .

اعادة تركيب البروتين : ان هذا الأسلوب يحاول إعادة تركيب البروتين بطريقة كيميائية ، لحمايته من الصعوبات التى تواجه ادخاله الى الجسم . وقد يتم ذلك عن طريق كبسلته ( كما سبق ) ، أو عن طريق ادخاله فى مواد حاملة مختلفة مثل الديكستران ، الألبومين ، الصمغ الصغرى ، أو البوليمرات التخليقية مثل (Polyethylene glycol) أو تعديله كيميائيا بهذه المواد أو بمواد أخرى .

حاجز الدم - المخ : العديد من المواد الكيميائية فى الدم لا تؤثر على المخ والخلايا العصبية للنخاع الشوكى . وتحصل الخلايا العصبية على غذائها من الخلايا المحيطة ، ومن سائل النخاع الشوكى (CSF) ، الذى لا يعتبر جزءا من الجهاز الدورى لبقية الجسم . وتشكل الخلايا حاجزا لاختراق الادوية الموجودة بالدم الى الخلايا العصبية بالمخ . وقد تعتبر هذه مشكلة ، حيث ان أخذ الدواء بطريق الفم أو حتى عن طريق حقنه ، يعتبر أسهل وأكثر أمنا من حقنه فى سائل النخاع الشوكى . ان جزءا مهما من المجهود الذى يبذل فى توصيل الدواء ينصب على إعادة تشكيل الدواء بحيث يستطيع اختراق حاجز الدم - المخ .

الى هذا الحد ، كانت نظم توصيل الدواء البروتينى أكثر ادهانا ، لكنها لم تكن شديدة الفاعلية . وليس من الواضح تماما فيما اذا كانت مستستمر ، أو يعاد تصميم العقاقير الحيوية ، لكى تكون أكثر فاعلية

كيميائيا ، وأكثر ملائمة لدخولها الى الجسم ، قبل أن توجه نظم توصيل الدواء الى نشاط آخر \*

انظر أيضا السميات المناعية ص : ٢٤١ \*

## مسار تطوير الدواء DRUG DEVELOPMENT PATHWAY

إن قدرنا فعلا من التقنية الحيوية ، يعتبر معنيها بتطوير الأدوية الجديدة ، والتي يفلح عليها طابع العقاقير الحيوية . وكنتيجة لذلك فإن مصطلحات تطوير العقاقير وترخيصها تتجه الى أبحاث التقنية الحيوية . وهذا الموضوع ، يوجز النقاط الأساسية التي يتبناها مسار الدواء الجديد المنتخب \*

الأبحاث ما قبل الاكلينيكية : وهي الأبحاث التي تتم قبل تجربة الدواء على الناس ، لكنها تتم عن طريق دراسات الأدوية التي تعطى للحيوانات . تستخدم هذه الدراسات الطرق الكيميائية حيوية ، فصل المتقبل ، اختبارات استئصال الخلية والتي تتميز مجرد « أبحاث » ، حيث أن معظم الأدوية المنتجة التي ينتجونها ، لن تصنع الدواء ، بالقدر الذي يتم في التجارب الاكلينيكية \*

تجارب المرحلة الأولى : وهذه هي التجارب الأولى التي يقدم فيها الدواء المنتخب للناس . إن التصريح الوحيد المطلوب في تجارب المرحلة الأولى ، يتم عن طريق المجلس الطبي الأخلاقي المحلي للمستشفى أو اللجنة ( التي تكون مقتنعة تماما بأن هناك قدرا من الفائدة في إجراء التجربة ) . ويكون الناس متطوعين عادييين أصحاء ( وغالبا ما يكونون طلبة مدارس الطب ) ، ويكون الغرض من التجربة ، تأكيد النشاط الدوائي ، للدواء ، وإيجاد أقل جرعة سيكون لها بعض التأثير : وعلى ذلك تبدأ التجربة بجرعات صغيرة جدا ، ثم تستمر \* وفي العادة يطبق هذا الدواء على عدد قليل من الناس في حدود من ١٠ - ٣٠ شخصا \*

بعد المرحلة الأولى ، يبدأ المطور في تقديم التطبيق الاستقصائي على الدواء الجديد ( ويسمونه في الولايات المتحدة IND ) ، أو ما يعادله في الدول الأخرى ( أي شهادة إعفاء التجربة الأولى CTX كما يطلق عليها في بريطانيا ) ، وتعتبر المصنعة التنظيمية الضرورية للمرور الى المرحلة الثانية من التجارب ، وعند هذا الحد يجب على المطور أن يثبت أنه تجريته ، قد لاقت قبولا في التطبيق مع قوانين المعامل الجيدة ( GLP ) في التجارب ما قبل الاكلينيكية وتجارب المرحلة الأولى . وبالتسوية الى الأجهزة الطبية مثل أجهزة الجراحة الترقيعية ( التي يتطلب مسار تطويرها بصفة أساسية

نفس الأسلوب المتبع مع الدواء ( ) ويستبدل ال IND بالتطبيق ٥١٠  
(K) في الولايات المتحدة \*

تجارب المرحلة الثانية : وهذه المرة الأولى التي يطبق فيها الدواء على المرضى . وهذه التجربة تجري عادة في مستشفى مركزي على عدد قليل من المرضى ، وتم ملاحظة أية أدلة على أن الدواء له تأثير على المرض الذي يعالجه هذا الدواء . ويقال ان الدواء جار تجربته من أجل استطباب واحد ، أى مجموعة واحدة من الأعراض ، أو أحد أنواع الأمراض . ان الهدف من ذلك والتجارب اللاحقة هو لاطهار أن الدواء له تأثير على هذا الاستطباب . ( لاحظ انه حتى هذه المرحلة فان الاختبارات قد تكون لأى مرض ) . ومن أخرى فان عدد المرضى يكون قليلا .

تجارب المرحلة الثالثة : وهى المرحلة التى يتم فيها انفاق قدر كبير من الأموال على تطوير العقار . ان الهدف من هذه المرحلة هو النظر فيما اذا كان للدواء أية قيمة لطرحه فى الأسواق ، لانه أفضل من العلاجات الحالية ، وليست له تأثيرات جانبية شديدة ، وهكذا . وهذا يتطلب المئات بل الآلاف من المرضى ( ويجب أن يتابع كل منهم بالتفصيل ) ، ويكون عادة فى ستة مستشفيات مركزية على الأقل . وتجري التجربة التعمية المزدوجة (double blind) بحيث ان لا الناس الذين أعطوا الدواء ، ولا الناس الذين يحلون النتائج ، يعرفون من الذى تلقى العقار ومن الذى تلقى علاج ارضائى (placebo) ، أى الدواء الذى يعطى لارضاء المريض ( وهو يكون عبارة عن حبوب أو حقن ولا يحتوى على العقار الجديد ، الى أن يتم الانتهاء من التجربة . وتكون أحيانا تجربة تحويلية ، أى أن نصف عدد الذين تعاطفوا الدواء يتعاطون الدواء الوهمى والعكس صحيح . ) ويساعد ذلك على تجنب المشاكل للناشئة ، عن اختلاف استجابة الناس للدواء . وعند نهاية المرحلة الثالثة ، يقدم الدواء على أنه دواء جديد جاهز للتطبيق ( وتسمى هذه المرحلة فى الولايات المتحدة بـ NDA ) أو رخصة تطبيق المنتج (PLA فى أوروبا ) . وبالنسبة الى الأجهزة الطبية فان المكافئ لها هو موافقة ما قبل التسويق PMA . واذا تمت الموافقة ، فان الدواء يمكن أن يباع .

تجارب المرحلة الرابعة : بالرغم من أن بيع العقار لا يعنى ان تطويره قد انتهى . فان تجارب المرحلة الرابعة - مراقبة ما بعد التسويق - يتم فيها الاضطلاع بالبحث فى التفاعلات النادرة غير الملائمة ، للبحث فى احتمالات تقليل الجرعة ( لأن التقديرات الأولية المشتقة من تجارب المرحلة الثالثة تكون عالية نوعا ما ) ، ولتوسيع مدى الاستطباب الذى يستخدم فيه

الدواء \* ومد الاستطباقات قد يحدث ، بسبب (Off label use) وهو استخدام الدواء عن طريق الأطباء لأنواع من العلاج تختلف عن تلك المصرح بها للدواء \* ولا يوجد شيء لمنع الناس من القيام بهذا ، على شرط أن يكونوا حريصون جدا على التأكيد لمرضاهم انهم قد أجروا تجارب فعالة عليهم \* والتجارب الناجحة تؤدي الى أفكار جديدة لاستخدام الدواء ، ومن ثم تجارب اكلينيكية جديدة ، للنظر فيما اذا كان الاستطباق الجديد للدواء هو المناسب لهذا النوع من الدواء \*

انظر أيضا التطبيق المعلي السليم / اجراءات التصنيع السليمة

ص : ١٩٩ \*

# E

## أجهزة الاحساس الكهروكيميائية

### ELECTROCHEMICAL SENSORS

وهي أنواع من أجهزة الاحساس الحيوية التي تستخدم فيها عملية حيوية ، جهاز احساس كهربيا لعمل جهاز احساس \* ومن الأنواع العامة التي تمت دراستها من أجهزة الاحساس الكهروكيميائية ، الالكتروود الانزيمى \*

( انظر الالكتروود الانزيمى ص : ١٦٥ ) \*

الأنواع الأخرى تقرر النتيجة البيولوجية بأخرى كهربيه من خلال سلسلة من الآليات \* ومن بين الأنواع المعروفة ما يلي :

أجهزة الاحساس الأكسجينية ذات الأساس الالكتروودى : وهي أجهزة الاحساس التي يكون فيها الأكسجين الالكتروودى ( الکتروود كلارك ) ، هو الخلية الكهروكيميائية القياسية ، التي تقيس كمية الأكسجين في محلول والتي تغطي بمادة بيولوجية ، وتقوم بتوليد أو ( الأكثر شيوعا ) تمتص الأكسجين \* عندما تكون المادة البيولوجية نشطة ، تنخفض كمية الأكسجين القريبة من الالكتروود ، وتتغير الإشارة الصادرة من الالكتروود \* وقد تكون طبقة التغطية النموذجية هي انزيم الأكسيداز ( والذي يستهلك الجزيء الأكسجيني في أكسدة ركيزة معينة ) أو خلية بالكامل ( والتي تستهلك الأكسجين عندما تكون موجودة بين سلسلة من الركائز ) \* وهذا النوع الأخير من أجهزة الاحساس الحيوية - أجهزة الاحساس الميكروبية ذات الأساس الخلوى - يمكن استخدامها في الكشف عن السموم ، إذ أن السموم تترك الخلايا وبالتالي تقلل المعدل الذي تستهلك به الأكسجين \*



أجهزة احساس الاس الهيدروجيني ذات الأساس الالكترودى : وفى هذه الحالة أيضا ، فإن الكترود الاس الهيدروجيني الكهروكيميائى القياسى ، يغطى بمادة بيولوجية - العديد من العمليات البيولوجية ، تقوم برفع أو خفض الاس الهيدروجيني (PH) ، وبذلك يمكن اكتشافها عن طريق الكترود الاس الهيدروجيني - وقد تتضمن الأمثلة على ذلك عملية التحلل المائى للاستر الى حمض وكحول ، أو مرة أخرى التغير الاحيائى للركائز المتعادلة الاس الهيدروجيني بواسطة بكتيرى ، وفى احدى الدراسات التى كان يقصد منها قياس الاس الهيدروجيني داخل فم متطوع ، عن طريق ادخال الكترود ذى اس هيدروجينى صغير جدا ، كان ما اكتشفه الالكترود هو وجود السكر - ونست البكتيريا فوق الالكترود ، وفى كل مرة يتناول فيها الشخص أطعمة بها مواد سكرية ، فإن اليكتيريا تقوم بتحويل بعض منها الى حمض اللاكتيك أو الاسيتيك ، وينخفض الاس الهيدروجينى المجاور لها من ٧ الى ٤.٥ \*

## ELECTROFORATION

## الدمج الكهربى

وهى طريقة استغلال الخلايا ، بتعريضها الى مجال كهربى قوى \* وقد اظهرت الدراسات الأولية ( كما قد يتوقع المرء ) أنه عندما يقوم أحد بتعريض الخلايا الى قوى كهربية قوية ، فإن الخلايا لاتستطيع الدوام أمام التجربة ، الا انه اذا تغيرت الظروف بطريقة مناسبة ، فانه يمكن استخدام الدمج الكهربى مع ال د ن أ فى ادماج الخلايا \*

تحويل الخلايا - ادخال ال د ن أ اليها - يمكن انجازه بسهولة وذلك بتعريض الخلايا الى مجال كهربى مناسب ، عندما تكون فى محلول د ن أ - ويبدو ان المجال الكهربى يقوم بتعديل الغشاء الليبىدى الذى يحيط بالخلايا ، ويزيد بدرجة كبيرة معدل الامتصاص ، وهى الآلية التى عن طريقها ترفع الخلايا المواد الكيميائية من المحلول ، وتأخذ ال د ن أ الى الخلية ، ولا يتم استخدام هذه الطريقة على نطاق واسع مع الحيوانات أو الخلايا البكتيرية ، بينما طورت طرق أخرى ، تعتبر مناسبة تماما ، وبالرغم من ذلك فإن طريقة الدمج الكهربى قد درست بتوسع عند الحديث عن ادخال ال د ن أ الى البروتوبلاستا النباتية ، وعلى مستوى أقل فى الخلايا الفطرية ، الا أن بعض المشتغلين فى هذا الحقل ادعوا أن عملية الدمج الكهربى أو الهجرة الكهربائية ، يمكن ادخالها أيضا الى خلايا النبات

السليمة ( أى الخلايا التى لاتزال جدرانها موجودة ) : ان الدليل على ذلك بصفة عامة يعتبر ضعيفا .

وكان الاستخدام الاول لعملية الدمج الكهربى فى ادماج الخلايا البرتوبلاست للخلايا النباتية أو الخلايا الحيوانية ككل ، يمكن جعلها تندمج ، بوضعها متجاورة لبعضها ، وتعريضها الى مجال كهربى قوى . ويبدو أنه لا توجد حدود معينة لأنواع الخلايا التى يمكن دمجها ببعض بواسطة هذه التقنية . وقد اظهرت نتائج الدراسات الأولية خلايا ميتة ، ولما طورت التقنيات فى الوقت الحالى ، ساعدت عن طريق ادماج الخلايا على انتاج نسل له القدرة على الحياة باستخدام اسلوب الدمج الكهربى . وتشتمل الاستخدامات فى الوراثة النباتية على عمل النباتات المهجنة . والنباتات كثيرة الصبغيات ( الكروموسومات ) . وتلك الأخيرة ، هى النباتات التى تحتوى على عدد غير عادى من الكروموسومات ( الذى يكون عادة قدر عدد الأنواع العادية مرتين أو ثلاثة ) .

## EMBRYO TECHNOLOGY

## تقنية الأجنة

تقنية الأجنة ، يعتبر مصطلحا شاملا ، لاي استغلال لأجنة الثدييات، ويرتبط هذا الموضوع مع التنقية الحيوية من خلال مجالين : أولا ، أن طرق التقنية الحيوية ، والمواد المتاحة فيها تجعل من تقنية الأجنة أمرا يسيرا . ثانيا ، أن أساليب التقنية الحيوية ، مثل تقنية العبور الجينى ، تعتمد على تقنية الأجنة فى اعدادها بأدوات الصناعة . وتشتمل تقنية الأجنة على :

● الاستنساخ : ويمكن اجراء هذا الاستنساخ بأسلوبين من حيث المبدأ عن طريق انقسام الجنين ( انظر أسفل ) . أو عن طريق الاستزراع النووى . وفى الطريقة الأخيرة ، يتم أخذ نواة خلية من خلية تامة النسو ، ووضعها فى بويضة مخصبة ، تم نزع نواتها . وتستمر البويضة فى النمو باستخدام المادة الوراثية الموجودة بداخل الخلية التامة النمو . وبما انه يوجد بلايين الخلايا فى أى حيوان ثديى بالغ ، فان ذلك يفتح الطريق الى عمل بليون مزرعة قوية من شخص واحد . أو قد تستطيع الخلية التامة النمو انتاج هذا القدر الهائل ، لكنه يبدو انه يعتمد فى هذا الأسلوب على الضفادع فقط ، وحتى هذه قاز أمهر العلماء فى هذا الحقل ، لا يستطيعون زراعة الأجنة بهذه الطريقة أحيانا .

● انقسام الجنين : « embryo » هي الفترة ما بين التصاق البويضة المخصبة بجدار الرحم ونهاية الشهر الثاني من الحمل : وفي هذه الطريقة يتم أخذ الجنين عندما يكون متكونا من بضع خلايا قليلة ، وشرطه الى حزم أصغر من الخلايا . ويمكن عمل حتى ثمانية أجنة بهذا الأسلوب - وإذا خست بشر الجنين الثديي أكثر من هذا القدر ، فإن المجموعات المتكونة من الخلايا لا يمكنها أن تنمو الى أجنة (fetuses) ( وهي الفترة من نهاية الشهر الثاني من الحمل وحتى الولادة ) .

● الاخصاب في أنابيب الاختبار : وهذا هو الأسلوب المستخدم بطريقة واسعة على الحيوانات والانسان ، ويقصد به اخصاب البويضة بواسطة الحيوان المنوي خارج رحم المرأة ، وعادة يتم استزراع البويضة المخصبة لبضعة أيام قبل ايلاجها داخل الرحم ، للتأكد من ان الاخصاب قد تم . وقد كان موضوع الاخصاب في أنابيب الاختبار ، مثار جدل انفعالي عنيف منذ ابتكاره في فترة الثمانينات ، وتطبيقه على البشر . والتقنية المشابهة لهذا الموضوع هي ال (GIFT) والذي يتم من خلاله حقن الحيوان المنوي مباشرة الى قناة فالوب ، وهو يعتبر بمثابة نصف الطريق بالنسبة الى عملية الاخصاب الخارجي الكاملة التي تتم في أنابيب الاختبار .

● الاخصاب الاصطناعي : ويتم فيه اخصاب الانثى بالحيوان المنوي من الذكر بدون جناس . وقد تم تطبيق هذا الأسلوب على البشر ، حيوانات المزرعة ، الأسماك ، والمحارات والعديد من الأصناف النباتية ( بالرغم من انه لا يسمى بهذه التسمية في الحالة الأخيرة ) .

● تخزين المشيج والجنين : وفي هذه الطريقة يتم تخزين البويضات، الحيوان المنوي ، أو الأجنة المخصبة خارج مصادرها الطبيعية ( حيوان أو انسان ) . ويعني ذلك بصفة ثابتة تجميدها في درجات حرارة سائل نتروجيني . وقد أثار هذا التطبيق أيضا جدلا شعبيا عنيفا .

والموضوعان الآخران اللذان للجدل بخصوص تقنية الأجنة هما :  
التشخيصات الجينية المبينة على د ن أ : ولما كانت مسابر ال د ن أ تستطيع اكتشاف الجينات المصابة ، سواء أكانت قد قامت بفعل شيء ما أم لا حيث أمكن استخدامها فيما إذا كانت بويضة مخصبة ، جنينا (EMBRYO) ، أو جنينا (FETUS) تحمل جينا غير مرغوب فيه . وإذا كانت المرأة لديها جينات معيبة ، فإنه يمكن اجهاضها قبل أن يتمكن الجنين من النمو . وهذه الطريقة غالباً ما يكتنفها الجدل حول القبول الأخلاقي لعملية الاجهاض ، ان كل التشخيصات الرحمية التي تتم غالبا في داخل رحم المرأة ، « أي التشخيصات التي تتم على جنين في مرحلة نمو داخل رحم المرأة » يتم اجراؤها ، لجعل القرار للام فيما إذا كانت راغبة في

مواصللة الحمل من عدمه • ولا توجد علاجات للأمراض التي تكشف عنها تقنيات ال د ن ا ، ولا توجد مداواة لها ، للانتظار حتى يكتمل نمو الجنين ويولد طفلا • وعلى ذلك فإن السبب الوحيد في إجراء اختبارات ال د ن ا ، وهو اعطاء الخيار للمرأة لكي تقرر فيما اذا كانت ترغب في الاجهاض ، ويرى انصار عدم الاجهاض ان إجراء اختبار ال د ن ا في رحم المرأة يعتبر جزءا من تقنية الاجهاض •

متى يتكون الجنين • • Fetus ؟ : النظام السائد في المملكة المتحدة الذي لاقى قبولا وتأثيرا عاما حسب تقرير (Warnock) ، هو ان الجنين لا يتم اعتباره انسانا قبل ١٤ يوما - وقبل هذه الفترة يمكن تصنيفه على انه ( مرحلة ما قبل الجنين ) ، وبعد ١٤ يوما يصبح جنينا ، ويبدأ في اكتساب بعض الحقوق كإنسان • ويكون أحيانا بين هذه الفترة وحوالي الأسبوع الخامس عشر ، يمكن إعادة تسمية الجنين على انه (FETUS) • وهو ( الجنين من الشهر الثالث حتى الوضع ) • ولا يعتبر هذا الجنين قادرا على الحياة المستقلة قبل ٢٤ أسبوعا من الحمل ( وحتى بعد هذه الفترة فإنه يكون في حاجة الى تدخل طبي عبقري ، مع مخاطرة كبرى من أن يتعرض الجنين الى التشوه الخلقي ) • وبمرور فترة ٣٥ أسبوعا من الحمل فإن الجنين يكون قادرا على الحياة المستقلة ، اذا تمت العناية بوضعه في وحدة العناية بالأطفال المبشرين ( وهي وحدة عناية خاصة بالطفل ، وتسمى SCBU ، وتنطق سكيو ) • ومن الواضح انه في مكا ما ما بين الاخصاب وال ٣٥ أسبوعا من الحمل ، فإن مرحلة ما قبل الجنين/ الجنين/ المرحلة المتقدمة من الجنين المتطور ، يصبح الجنين انسانا • وهناك جدل كبير ، حول الوقت الذي يكتسب فيه الجنين الصفة البشرية ، وفيما اذا كانت في وقت محدد أم انها عملية مستمرة •

( انظر أيضا معامال السجاجة ص : ٤١٥ ) •

## ( مزارع ) الخلية النباتية

### EMBRYOGENESIS (IN PLANT CELL CULTURE)

ان نشوء أو تكون الأجنة ، يقصد به تشجيع الأنسجة النباتية على تكوين نباتات جديدة في أنابيب الاختبار • وقد أظهرت التجارب الأولى التي أجريت في أواخر الخمسينيات ، ان القطع الصغيرة من نسيج

الجزر ، تستطيع ان تنمو الى نباتات جزر كاملة ، عن طريق استزراعها في ظروف معقمة ، باستخدام المواد الكيميائية الصحيحة . وتعتبر النباتات الجديدة عادة ، متشابهة جدا مع نباتات الأجنة ، التي خرجت لأول مرة من البذور ، ولذا فان ذلك يمثل عودة الخلايا الى « البرنامج الوراثي » عند بداية دورة حياة النبات . بالرغم من ان هذا لا يحدث فقط الا مع بذور الخلايا ( الخلايا الجرثومية ) ، فان نشوء الخلايا ، التي نحن بصددھا هي تكون الأجنة للخلية الجسدية . أي تكون الأجنة من خارج جهاز التناسل المعتاد . وهناك عدد كبير تماما من النباتات التي تنتج الأجنة بين الغينة والأخرى بدون ان تنتج البذور ، ولذا فان جعلها تتناسل في مستنبت الخلية ، يعتبر استغلالا للآلية الموجودة ، في معظم أو ربما كل النباتات .

ان انتاج الأجنة يتم في مرحلتين : مرحلة بدء العمل (Initiation) ومرحلة النضج (Maturation) . وتتطلب المرحلة الأولى مستوى عالیا من مجموعة الهرمونات النباتية تسمى : الأكسين ( وهي المادة العضوية التي تعدل أو تنظم نمو النباتات وبخاصة تكون الجذور الخ ) : بينما تحتاج المرحلة الأخيرة الى مستوى منخفض . ويجب ان تكون المواد الكيميائية الأخرى عند مستويات مناسبة أيضا . وعلى ذلك فان الاجراء المتبع يكون عادة بأخذ قطعة من نسيج النبات ، ووضعها في وسط عال من مادة الأكسين ، حيث تنمو الخلايا الى كتلة من الكالوس ( خلايا برانشيمية غير متميزة ) . وهذه الكتلة من الكالوس يتم نقلها بعد ذلك الى وسط النضج (Maturation) ، حيث تبدأ الكالوس في نمو الأعضاء الأولية ، وفي النهاية يتم ظهور الجذر والبراعم والأغصان الجديدة .

وفي دورات الاستنبات النباتي ، تستخدم عملية نشوء الأجنة في وصف تولد النباتات الجديدة من قطع من النباتات القديمة . واذا قمت باستزراع نبات من خلية واحدة ، فان هذا يعتبر تولدا للأعضاء أو تكوينها (Organogenesis) ، بالرغم من ان الأساليب لها تشابهات عديدة . ويعتبر تكون الأجنة من العمليات الضرورية لاستنساخ النبات ، وتقنيات التكاثر المعمل (Micro propagation) .

الكبسلة ، هي أية طريقة لادخال شيء ما ، يكون عادة الانزيم أو البكتيريا ، فى حزمة صغيرة أو كبسولة ، بينما يكون هذا الانزيم أو البكتيريا لايزال حيا . وقد يكون الكبسول بأى حجم ، لكنه فى العادة يكون فى مقطع لايزيد عن بضعة مليترات . وإذا كان هذا الكبسول من الصغر ، ويمكن رؤيته بالعين المجردة ، فإنه يطلق عليه فى هذه الحالة بالكبسول الدقيق (microencapsulation) .

والكبسلة هي إحدى الطرق المستخدمة لتجميد الخلية ، لاستخدامها فى المفاعل الحيوى . والعوامل الكبسلة ، قد تكون أى شيء سيقوم بعمل درع حول شيء آخر ، وعادة تكون سكريات عديدة مثل الجينات أو الأجار ، وحيث أنها حاملة عن الحركة ، وبتنحها المادة المغذية والاكسجين تندمج وتخرج من الكرة بسهولة ويصبح من السهل تحولها من الجل ( الحالة الصلبة ) الى المحلول الفروى أو الى الشكل المحلول ، وذلك بتغيير درجة الحرارة أو بتركيز الأيونات مثل الكالسيوم ، وتستخدم أيضا البروتينات مثل الكولاجين ( لاجيلاتين ) .

وقد تغلف الانزيمات أيضا ، بالرغم من أنها تكون فى المعتاد أكثر ثباتا على أسطح الجزيئات البوليمرية .

وتغلف العقاقير غالبا ، لمساعدتها على البقاء بحالة سليمة ، أو لتوصيلها الى داخل جسم المريض .

وهناك عدد متنوع من الأدوية المعالجة على البارد التى تبقى على حالتها ، والتى تأتى فى جزيئات صغيرة داخل الكبسول ، هي بالفعل عقاقير مكبسلة : ويحتوى كل جزيء على غلاف من المادة التى تتحلل ببطء حول كور من المادة الدوائية المسحوق . وبعد أن يتم تحلل هذا الغلاف فى الأمعاء ، حينئذ يستطيع الدواء الوصول الى جسم المريض . ويتوفر قدر وافر من هذه الأغلفة ذات التخانات المختلفة ، يتمكن أخصائى العقاقير الطبية من اعداد الأدوية التى يتم إيصالها الى جسم المريض فى فترة زمنية معينة . وقد جربت محاولات أخرى بالنسبة الى العقاقير الحيوية ، بالرغم من ذلك فلم تؤد دائما الى نتائج طبية ، وكبسلة العقاقير هي طريقه أيضا لحمايتها من ، لتقل مثلا الحمض الموجود داخل المعدة ، وعلى ذلك يمكن تناولها عن طريق الفم ، بدلا من تناولها عن طريق

الحقن - وكان اكتشاف الكبسلة شيئاً أشبه بالكأس المقدسة ، أو الشئ النفيس الذى كان يسمى العلماء دائماً فى التوصل اليه لكن هذا الاكتشاف لم يؤت النتائج المرجوة منه حتى اليوم .

## التقنية الحيوية البيئية

### ENVIRONMENTAL BIOTECHNOLOGY

التقنية الحيوية البيئية ، هو مصطلح عام يشمل أى منتج تقنى حيوى ، أو عملية ، يكون من شأنها خدمة البيئة . ويقصد بهذا عادة التحكم ، التقليل أو نقل المخلفات ، التخلص من الملوثات الكيميائية ، أو الاقتصاد فى استخدام الطاقة ، وعلى وجه الخصوص فى الصناعة . وبسبب الاهتمام السياسى الكبير بالبيئة ، فإن عدداً من أنشطة التقنية الحيوية ، قد تم إدراجها فى موضوع « التقنية الحيوية البيئية » .

والتقنية الحيوية هى المجال المناسب لظهور بعض الاهتمام للموضوعات البيئية وعلاقة الكائنات الحية بالبيئة (Ecology) . وبالتقارنة بالصناعات التقليدية الثقيلة ، فإن التقنية الحيوية ، تسعى إلى مصادر متجددة فعالة ، تنصف باستخدام عمليات منخفضة الطاقة ، ومواد ليست لديها القابلية لأن تكون خطرة ، وإنتاج منتجات تنصف بأنها مثل المنتجات الطبيعية .

**وأهم الموضوعات التى تم بحثها فى مجال التقنية الحيوية البيئية هى :**

★★ **المعالجة الحيوية (Bioremediation) :** تطهير التربة الملوثة باستخدام العمليات البيولوجية ( انظر المعالجة الحيوية ص : ٧٨ ) .

★★ **تحسين التربة (Soil amelioration) :** تحسين نوعية التربة من خلال استغلال خاصية ازدهارها الدقيقى (microflora) ( انظر تحسين التربة ص : ٣٦٢ ) .

★★ **تطوير مواد احلال قابلة للتحلل العضوى للدائن ، وعلى وجه الخصوص ، تطوير أساليب تقنيحيوية لصنعها ( انظر المواد القابلة للانحلال العضوى ص : ٥٣ ) .**

★★ التخلص من المخلفات (waste disposal) : تطوير طرق  
بكثيرة للتخلص من المخلفات ، أو على الأقل التخلص من الجزء القابل  
للانحلال فيها ، بطريقة سريعة .

★★ استحداث مصادر طاقة بديلة : وبصفة خاصة الوقود  
الحيوى ، الغاز الحيوى ، وطرق الطاقة الشمسية ( انظر الوقود الحيوى  
ص : ٥٩ ، الغاز الحيوى ص : ٦١ الطاقة الشمسية ص : ٣٦٢ ) .

## ENZYMES

## الانزيمات

ان جوهر التقنية الحيوية التقليدية ، والسمة الأساسية ، للتقنية  
الحيوية الجديدة لاستنبات الجين ( المورثة ) ، تأتى فى استخدام  
الانزيمات . ومن أجل الاستخدامات العملية ، يمكن اعتبار الانزيمات  
كبروتينات حقا ، بالرغم من أن الدراسات الحديثة قد أثبتت أن  
( ر ن أ ) يمكن استخدامه مثل الانزيم تماما .

وتستحضر الانزيمات بكميات هائلة من عدد متنوع من الكائنات  
الحية ، بدءا من الفيروسات وحتى الحيتان . وبصفة عامة ، فانه يمكن  
استخراجها من بعض الكائنات العضوية ، التى تنتج الانزيم بالفعل ،  
أو من كائنات عضوية دقيقة تستنبت (cultured) ، تحت ظروف  
معينة ، تنتج عن طريقها الانزيم ، أو تصنع من كائن عضوى ، يكون قد تم  
هندسته وراثيا من انتاج الانزيم .

والانزيمات تستخدم على نطاق واسع فى مجال التقنية الحيوية ،  
حتى انها توجد فى موضوعات عديدة فى هذا الكتاب . والأصناف المميزة  
من الانزيمات التى تمت دراستها هى :

انزيمات سكر العنب ، انزيم أيسومر الجلوكوزى ، انزيم السكر ،  
البروتاز ، الليباز ، وتندرج الانزيمات أيضا فى الموضوعات التالية :  
عملية التحول البيولوجى ، هندسة البروتين ، انتاج الانزيمات عن طريق  
عمليات التخمر ، آليات الانزيم ، حجرة التعديل ، بالإضافة الى الموضوعات  
الأخرى العديدة .



ويمكن تقدير قيمة الانزيمات المستخدمة في مجال صناعات التقنية الحيوية من خلال الجدول التالي \*

الانزيم الصناعي	القيمة السوقية ( مقدرة بالمليون دولار أمريكي )
البروتينات الدوائية	*١٠٠
المنظفات ( بروتينات وليبيزات )	+ ٧٠
منتجات الألبان ( معظمها مادة المنفحة )	٥٠
الأبحاث ( أنواع مختلفة من الانزيمات )	٤٢
تصنيع النشا	+ + ٣١
التشخيصية (أنواع مختلفة من الانزيمات)	١٦
تصنيع المنسوجات	## ١٢
صناعة المشروبات	١١
صناعة الخبز انظر : (Glycosidase)	& ٤٥
التحول الحيوى	٤١٥
انزيمات أخرى	٥
المجموع	٤٠٠ ( لعام ١٩٩٠ )

★ هذه تشمل الانزيمات مثل TPA انظر منتجات الدم رقم : ٥١ -

+ منظفات البروتياز ، هي الانزيمات التقليدية ، بالرغم من أن الليبيزات المحللة للدهون قد بدىء في استخدامها بكميات قليلة ، كمظفات صناعية في الوقت الحالى \*

+ + انظر انزيم ايسومر الجلوكوزى ، وانزيم السكر ، وتصنيع السكر العادى ، والمركب المنتج للجلوكوز \*

## بروتينات وسيلليوزات : وقد استخدم السيلليوز والاميلازات في تبييض وتنعيم القطن ( وعلى سبيل المثال لانتاج السراويل من طراز (stone-wash) .

• مجموعة متنوعة من المركبات المنتجة للجلوكوز من أجل تحسين خاصية العجين .

## رقم اللجنة الانزيمى

ENZYME COMMISSION (EC) NUMBER

تأخذ كل الانزيمات ، اسما تنظيميا ، ورقما يحددها فى الصياغة الفنية \* ( وقد يكون لها أيضا اسم عام ، مثل التريسين ، أو الرنين ) .  
ان هذه الاسماء تعطى لها عن طريق لجنة الانزيم . وتعتبر الاسماء والأرقام أوصافا تنظيمية ، لما يقوم به الانزيم . ان الرقم يتكون من أربعة أعداد .  
يصنف العدد الأول ، الانزيم الى واحد من ست مجموعات :

الرقم	الطائفة
١	انزيمات الأكسدة والاختزال (نقل لذرات H أو الالكترونات) *
٢	الناقلات الانزيمية ( نقل مجموعات صغيرة بين الجزيئات ) *
٣	انزيمات التحليل المائى
٤	الليازات ( اضافة الى الروابط الثنائية )
٥	الايسوميرازات
٦	الليجازات ( تكوين الروابط بين C وذرة أخرى ) باستخدام ثالث فوسفات الادينوسين ATP كمصدر للطاقة ) *

وتنقسم كل من المجموعات الى مجموعات فرعية ، وتنقسم المجموعات الفرعية الى مجموعات فرعية أخرى ، ويحدد العدد الأخير الانزيم ، ويصف الاسم التنظيمى للتفاعل المحفز \* وبناء على ذلك يكون انزيم اللحين المتماثل (creatine kinase) هو EC 2.7.3.2 ( يدل الرقم 2 على أنه ينقل مجموعة من ATP الى اللحين ، و 2.7 لأن المجموعة هي الفوسفات ، و 2.7.3 تعنى المجموعة الفرعية التى تنقل الفوسفات الى ذرة نتروجين ) . لاحظ ان الفواصل العشرية تعتبر مهمة ، حيث ان بعض الأصناف الانزيمية لها أكثر من عشرة أرقام . ويعتبر الاسم التنظيمى phosphotransferase ATP : creatine - الانزيم الذى ينقل مجموعة الفوسفات من ATP الى اللحين \*

هو نوع من الحساسات الحيوية ، والذي يتم فيه تجمد انزيم على سطح الكترود . وعندما يحفز الانزيم تفاعله ، فان الالكترونات تنتقل من المفاعل الى الكترود ، وبذا يتولد التيار . ( ويعتبر هذا مختلفا عن الأنواع الأخرى من الحساسات الحيوية الكهروكيميائية ، حيث يولد الانزيم منتجا كيميائيا متميزا ، حمض ، على سبيل المثال ، والذي يمكن الكشف عنه بعد ذلك عن طريق نظام الكترودى منفصل ) .

ويوجد نوعان من الكترودات الانزيمية :

المقياس الأمبيرى : وفى هذه الحالة يحافظ على الكترود بأن يكون قريبا من صفر الفولط ، حسب ما تستلضى النواحي العملية . عندما يحفز الانزيم تفاعله ، تنساب الالكترونات عبر الكترود ، وبذا ينساب التيار .

مقياس الفرق الجهدى : وفى هذه الحالة يستبقى الكترود عند فولطية ، والتي تتعادل مع الفولطية المتولدة عن طريق ميل الانزيم لمنع الالكترونات اليه . وقد يتم هذا عن طريق تنشيط ضبط الفولطية ، أو بعدم توصيل الكترود الى أى شئ آخر ( كما فى حالة أجهزة ISFET ) . ان خرج الجهاز هو الفولطية الضرورية لمنع أى تيار من الانسياب خلال الكترود .

وعادة تنقل الانزيمات الكتروناتها الى الكترود بطريقة غير فعالة ، ولذا يستخدم مركب وسيط ، لى يكون طبقة فوق الكترود ليساعده على عملية النقل . والوسائط المفضلة هي الأنواع الحديدية الجديدة ، لأنها تستطيع أن تحل الكترونا واحدا بسهولة عند الجهد الكترودى المناسب للاكسدة والاختزال الانزيمى . وهناك سلسلة أخرى من المواد الكيميائية العضوية تم استخدامها ، والمعادن العضوية ، أى تلك المركبات العضوية التى توصل الكهربائية ، تنبئ باستخدامها كمواد الكترودية . وتم استخدام الاينومرات أيضا . وهي البوليمرات التى لم تشحن ( ولذا تلتصق بالكترود ) ، ولكنها تلك البوليمرات التى لها مجموعة مشحونة وتعتبر سلسلة ثانوية .

ويجب أن يحدد الانزيم على الكترود بطريقة ما . وتشتمل الطرق العامة على : الامتزاز الفيزيائى ، وفى هذه الحالة يشجع الانزيم على

الاتصاق بالسطح الانزيمي \* العديد من البروتينات تلتصق بطريقة شرة تماما على بعض الأسطح ، وتتعلق هناك بواسطة بقع صغيرة من الشحنة الالكتروستاتيكية ، أو لأنها توضع في «جيب» لا يتحد بالماء . ان هذا الأسلوب يعتبر سهلا ، لكن الانزيمات يمكنها الانفصال بسهولة مرة أخرى ، الا اذا تم الإمساك بها بشدة ( والذي لا يتم عادة )

الارتباط التقاطعي الكيميائي : ويرتبط الانزيم كيميائيا بالسطح الالكترودي \* ونادرا ما تقوم بذلك كيميائيات الانزيم ، ويتم ربط الالكترود لكي يهد هذا السبيل \*

التجديد في مادة الجل : يخلط الانزيم بمادة بوليمرية مثل الاجاروز أو البوليا كريلاميد ثم يتم الارتباط التقاطعي الكيميائي مع الجل ليكون غلافًا صلبًا حول الالكترود \*

الاحتجاز خلف غشاء : وفي هذه الحالة يكون الالكترود داخل كيس صغير ، والذي يكون منفذا للمادة التحليلية وليس للانزيم \* ويظل الانزيم داخل الكيس \*

وقد تم تطوير عدد هائل من الالكترودات الانزيمية في المعامل وشهدت فترة الثمانينات موجة عارمة من الاهتمام بتطبيقاتها . ومع ان معظمها تقريبا قد أثبت فشله عمليا ، من ان يأخذ الصفة التجارية \* أن الاستثناء الوحيد الرئيسي كان الحساس الحيوي الجلوكوزي ، الذي يستخدم من أجل مراقبة داء البول السكري . والقليل من الحساسات الطبية الأخرى يجري حاليا تسويقها تجاريا \*

## ENZYME MECHANISMS

## آليات الانزيم

ولما كان استخدام الانزيم واحدا من أهم المجالات التجارية بالنسبة الى التنقية الحيوية ، فان فهم طريقة عملها ، يعتبر جزءا مهما من الأبحاث التي تدعم هذه التقنية . وفي الواقع ، فان أحد الأسباب التي جعلت الانزيمات تستخدم على نطاق واسع ، هو أن آلية عملها قد تم بحثها منذ قرابة قرن تقريبا ، ويعتبر علم الانزيمات على نحو متناظر علما مدروسا ( حينما نقرن الحديث بعلم الوراثة الجزيئية كعلم حديث نسبيا ) \*

والأوجه النوعية التي تدرس كيفية عمل الانزيمات ، وكيفية تطويرها من أجل استخدام معين ، قد تم بحثها في مواضع عديدة \* ان الأبحاث الأساسية التي استخدمت في هذا العلم ، تعتبر خارج مجال هذا الكتاب ، بالرغم من انه توجد عدة مجالات بحثية ، والتي تستخدم تقنيات جديدة نسبيا في علم الانزيمات :

التعديل الكيميائي : تغيير حمض أميني في البروتين الى حمض آخر عن طريق تفاعله كيميائيا \* وهذا ينتج عادة تغيرا في النشاط الانزيمي ، وإذا حدث التغير فانه يكون في غالب الأحوال ، تغيرا الى الأسوأ ، حيث انه يقلل من تأثير الحفز الانزيمي ، درجة نوعيته ، أو كليهما \* وأحيانا ، قد يأتي التغير ، بنتائج انزيم أكثر فائدة تجاريا ، وفي هذه الحالة ، فان البروتين المعدل ، يستخدم تجاريا \* وكيفما كانت الطريقة التي تغير بها الانزيم ، فان النتيجة تكون دائما مهمة لعالم الانزيمات \*

عملية الجينات المتغيرة أحيائيا الموجهة - الموقع - تغيير حمض أميني آخر بواسطة التعديل الجيني \* ويعتبر هذا الأسلوب أكثر سهولة من التغيرات الكيميائية ، لأن حمضا أمينيا ، قد يتعين من عمل تسلسل بروتيني ، أو علم بلوريات اشعة اكس ، يمكن أن يتغير بدرجة ملحوظة الى آخر ، قريب الشبه ( أو غير مشابه بالمرّة ) للحمض الأميني \* ( انظر الجينات الطافرة الموجهة - الموقع ص : ٣٦ ) \*

## انتاج الانزيمات بواسطة التخمير

### ENZYME PRODUCTION BY FERMENTATION

الانزيمات الصناعية قد يتم تصنيعها بالاستخلاص من المصادر الموجودة طبيعيا ، ويكون غالبا جزءا من حيوان أو نبات ، أو بواسطة انتاجها من الكائنات العضوية الدقيقة في عملية التخمير \* وتتطلب الطريقة الأولى أجهزة أقل ، لكنها عرضة للتغيرات الموسمية ، تقلبات الطقس ، التجارة الدولية ، و ( في الحالات القصوى ) الحرب ، والاضطرابات التي تهدد بوقف التوريد بينما توفر عمليات التخمير امكانية الإمداد المنتظم والمصدر الذي يعتمد عليه للمادة \*

ان الانزيمات التى يعول عليها فى معظم الانتاج هى اساسا المنتجات السليمة . وعلى ذلك فان جزءا من تكلفة انتاجها يعتبر مواد خاما والطاقة المطلوبة لانتاجها ( وهذا يختلف عن الانزيمات المستخدمة فى المجالات البحثية ، مثل الانزيمات التقييدية ، التى تنتج بكميات قليلة نسبيا ، والتى تتوقف تكلفة انتاجها على العمالة المدربة لتصنيعها ، ( انظر الجد ن أ المعالج : القطع والأدوات ص : ٣٣٩ ) وهكذا فان عملية التخمير الناجحة ، يجب أن تستخدم مواد تغذية ذات تكلفة أقل ، كائنات عضوية لا يتطلب عمليات تسخين أو تبريد زائدة ، وتلك الكائنات التى تنتج كميات كبيرة من الانزيم .

الدعامات الغذائية النموذجية هى النشا المتحلل بالماء ، المولاسيات ، فصل اللبن الحليب ، من أجل الكربون ، دقيق الصويا ، جريش الأسماك ، الدم ، جريش بذور القطن من أجل النتروجين وبالتسبة للانزيمات ذات القيمة العالية ( التى تستخدم كعقاقير على سبيل المثال ) ، ان بعض هذه المواد المغذية ( أى التى تستخدم لتلقيح جهاز التخمير ) ، تعتبر غير ملائمة حيث انها تحسوى على مواد قدوة غير قابلة للاذابة ، والتى يجب التخلص منها بشدة من المنتج النهائى . ويجب مراقبة ظروف التخمير من أجل تحسين انتاج الانزيم ، والتى تشمل على الاس الهيدروجينى ، الأكسجين ، ثامى أكسيد الكربون ، التهوية ، درجة الحرارة ، الانارة ، ولما كانت بعض الانزيمات تغير من طبيعتها الخاصة على الأسطح ، أو قد تتركز عليها ، على شكل رغاو . بالإضافة الى ذلك ، فان العديد من الانزيمات التى تنتج عن طريق البكتيريا ، يتم حثها وكميها بواسطة مواد كيميائية معينة . ان المحثات يجب أن تظهر ، كما يجب التخلص من الكوابح فى عملية التخمير ، اذا كانت هناك حاجة الى أن يكون الناتج مرضيا .

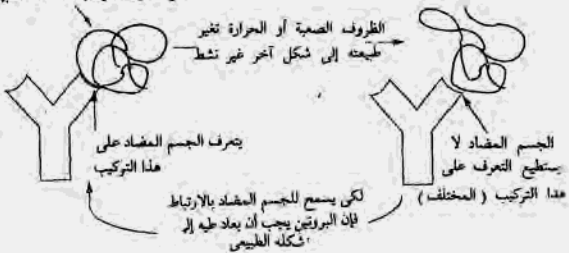
العديد من الانزيمات الصناعية يتم بيعها على انها مستحضرات خام تماما ، بداخلها خليط من البروتينات . وهذه البروتينات قد تم تحضيرها عن طريق فصل الخلايا من حساء التخير ، ثم يتم تنقية البروتين جزئيا من السائل بواسطة الترسيب ، والترشيح الفائق ، أو بأسلوب مشابه . ( انظر موضوع التخليق ص : ٢٤٢ )

## تثبيت الانزيم باستخدام الأجسام المضادة

### ENZYME STABILIZATION USING ANTIBODIES

وهذه هي طريقة لتثبيت البروتينات ، والتي تكون عادة انزيمات ، عن طريق ربطها بالأجسام المضادة . بعض الانزيمات يتم تثبيتها مائتي مرة بواسطة تجديدها مع جسم مضاد ، أي أن العمر النصفي لنشاطها الانزيمي يمكن مضاعفته ( من خمس دقائق الى ست عشرة ساعة ، في حالة الاميلاز الفا على سبيل المثال ) . ويجب اختبار الأجسام المضادة ، بحيث لا تعمق الموقع النشط للانزيم ، والا فإن البروتين سيثبت ولكنه يصبح غير نشط كمادة حفازة : ولذلك فإنه يستخدم عادة الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، والتي ترتبط بقطع معينة من سطح البروتين .

تطوى السلاسل البروتينية مثل هذا لكي تكون التركيب الفعّال الطبيعي



شكل ٢٠ تثبيت الانزيم باستخدام الأجسام المضادة

وتنجح العملية ، لأن الأجسام المضادة ترتبط بالبنية النشطة للانزيم ، وإذا حاول الانزيم أن يتحلل الى بنية غير نشطة ، فإنه لن يتغلب فقط على طاقة ربطه ، ولكن سيتخلص أيضا من كل الأجسام المضادة المحيطة به . ويتطلب هذا طاقة أكبر ولذا فلن تعتبر عملية بطيئة نسبيا . وتستخدم طريقة التثبيت بالأجسام المضادة في تثبيت الانزيم المستخدم في أغراض اختبارات التشخيص الطبية . إن الأجسام المضادة ، تعتبر مكلفة جدا لهذه العملية ، عندما تستخدم كعملية روتينية للانزيمات المستخدمة في العمليات ذات الإنتاج الكمي . ( انظر الرسم : ٢٠ ) .

إن الحصول على بروتين من خلية مطعمة ، يعتبر أمرا واضحا نسبيا ، حيث توجد سلسلة كبيرة من اتجاه التعبير ، والتي يمكن بواسطتها ، استئصال الجين المناسب . بالرغم من أن البروتين يكون غالبا منتجا بشكل لا يروق المهندس الوراثي . ويعتبر هذا غالبا ملمحا يوضح المكان الذي يصنع فيه البروتين .

الأجسام الضمنية : وهي الجزيئات الكثيفة من البروتين ، التي تتكون داخل البكتيريا و ( الى حد ما ) الخلايا سوية التنوي ، عندما تجري الخلايا على صنع كميات كبيرة من البروتين . وتكون البروتينات غالبا متصالية أو فاقدة لطبيعتها ، بحيث لا تصلح للغرض منها . وكانت الأجسام الضمنية مصدر ضرر كبير في بداية طرق انتاج الدن أ المصنوع ، لكن المهارة المطلوبة لاستغلال الفسيولوجية البكتيرية ( الطريقة التي تنمو بها ) لتجنب الأجسام الضمنية ، تعتبر متطورة الآن .

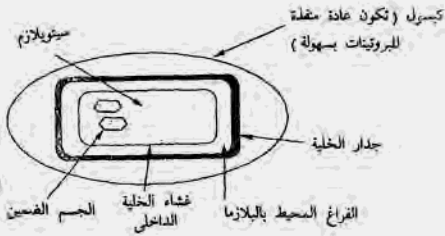
عندما تحصل على بروتينك ، كجسم ضمني لا يعتبر كارثة . إن هذه البروتينات ، يمكن إعادة طيها عن طريق اذابتها في مطهر ، أو محلول (chaotropic agent) ، ثم التخلص تدريجيا من المطهر عن طريق التبريد العشوائي ، وباستخدام الداي المناسب ، فإنه يسمح للبروتين بأن يعاد طيه بشكله الصحيح . بالرغم من أن ذلك يعتبر نوعا من السحر (black art) ، ولا يفلح في غالب الأحوال .

التعديل السيتوبلازمي : إنه بتحديد المكان الذي يتوجه اليه البروتين ، فإنه سيظل موجودا في السيتوبلازم ( وهو الفراغ الموجود داخل جدران الخلية ) . معظم البروتينات يتم تعديلها في السيتوبلازم - بالرغم من أن هذا المكان الذي تتكون فيه الأجسام الضمنية ، وهو أيضا المكان الذي لا يوجد به آلية نشطة لتحلل البروتينات الشاذة . وبالقدر الذي يهتم فيه بالخلية ، فإن البروتين المهندس وراثيا يصبح شاذا ، ولذا فإنه يتحلل بسرعة كبيرة داخل السيتوبلازم . ( وتعتبر هذه حقيقة بالنسبة للبروتينات الصغيرة أو الببتيدات - بينما تميل البروتينات الكبيرة الى تكوين الأجسام الضمنية ) .



الفراغ المحيط بالبلازما : وهو الفراغ الموجود بين غشاء الخلية والجدار الخارجى للخلية فى البكتيريا \* العديد من البروتينات التى تفرز ( انظر الافراز ) . ينتهى بها المطاف فى هذا المكان \* ومن سبب ذلك انها تخرجهم بعيدا عن السيتوبلازم ، لكنها لا تطلقهم بحريتهم فى الوسط ( وعلى ذلك يمكن جمعهم بسهولة بواسطة جمع الخلايا ) . بالرغم من أن الفراغ المحيط بالبلازما له مجموعة من الانزيمات الهاضمة ، والتى تستطيع تحليل البروتينات ، تعتبر موجهة الى أنواع مختلفة تساهم من جزئ البروتين ، عن الأنواع السيتوبلازمية .

انظر الرسم : ٢١ .



شكل ٢١ حجرة التعليل

## EXPRESSION SYSTEMS

## نظم التعبير

عادة يكون الجين المستنسخ عاطلا : حيث انه لن يؤدي وظيفته المادية داخل الخلية المضيفة ، طالما كان خارج بيئته الجينية العادية . ان نظم التعبير ، تعتبر مجسوعات من المضيف والمتجه ، والتى توفر البيئة الجينية ، التى تجعل الجين يؤدي وظيفته فى الخلية المضيفة - ويعنى هذا عادة انها تصنع بروتينا عند مستويات عالية .

وحيث ان صنع العديد من البروتينات الغريبة ، يعتبر مهلكا للخلية المضيفة ، فانه توجد تغيرات عديدة فى موضوع المنتج التعبيرى الذى يسمح بزيادة مستوى البروتين المصنوع من الجين المستنسخ :

النظم الحائثة : هنا يعمل تعبير الجين المستنسخ بواسطة الحث ، بحيث تستطيع الخلايا أن تنمو في أعداد كبيرة ، ثم تستحث بعد ذلك لصنع البروتين .

نظم التكبير : وتسمى أيضا بالمتجهات ذات رقم النسخ العالي وعادة تكون البلازميدات والفيروسات التي تصنع منها المتجهات ، موجودة في نسخ قليلة فقط لكل خلية .

وتوجد متجهات الرقم العالي في المئات من النسخ ، وكلما ازدادت الجينات أدى ذلك إلى انتاج بروتينات أكثر ، ويمكن جعل الزيادة في عدد الجينات زيادة شرطية ، وعلى سبيل المثال ، ارتفاع في درجة الحرارة ، وبذلك تنمو الخلايا المضيفة في درجة حرارة واحدة ، ثم يكمل النقص بال  $D_n$  والبروتين المستهدف في درجة حرارة أخرى .

بلازميدات النسخ العارية : وهذا هو الامتداد المنطقي لنظام التكبير عندما تزداد درجة الحرارة ، فإن النظام الطبيعي الذي يتحكم في كمية ال  $D_n$  البلازميدية الموجودة ، يتحطم ويستمر البكتير في صنع  $D_n$  بلازميدي إلى أن تنفد المادة التي يصنع منها البلازميد ، وتكون النتيجة خلية مليئة بالبلازميد ، ومن ثم من حيث المبدأ بمنتجاتها الجينية .

متجهات الافراز : وهي تلك المتجهات التي تسمح للبروتين المنتج من الجين المستنسخ بأن يفرز من الخلية . وقد يكون ذلك مفيدا جدا في عملية التقنية ، عندما تزال كل البروتينات الأخرى من الخلية المضيفة مع الخلية نفسها ، لكن هذه العملية لا تنجح دائما ، لأن البروتين المستهدف ، المتحلل في المحلول ، لا يكون مستقرا ، أو لا يكون قادرا على الافراز بكفاءة .

وحتى مع خلية مضيفة ومتجه ، واللذين يعتبران متناغمين مع الجين الذي ترغب في تعبيره ، فإن الحصول على مستويات عالية من التعبير ، يعتبر أمرا صعبا . أن الحصول على جزء في المائة من البروتين الخلوي ، كمنتج تريده ، يعتبر هدفا بحثيا ومن السهل الحصول عليه . في حين أن الحاجة إلى ١٠٪ أو أكثر من البروتين المستهدف ، والذي يعتبر ضروريا من أجل الانتاج الاقتصادي ، ليس لأي منتج ولكن للبروتينات العالية القيمة ، قد يقاوم بالتأثيرات غير المرئية من هذه المستويات العالية من البروتين في الخلية نفسها ، ويتطلب من عالم التقنية الحيوية ، بأن يتجه إلى نظام تعبير آخر ، ويكون الانتقال غالبا من البكتيريا إلى الخميرة أو إلى خلايا الثدييات .

والمشكلة السائدة الأخرى مع نظم التعبير هي تكون الأجسام  
النضيمية ، حيث يتراكم البروتين على هيئة كتلة غير نشطة ، غير قابلة  
للذوبان داخل الخلية ، فضلا عن تكونها في شكلها الأصلي النشط .  
وعلى ذلك فإن الحصول على أفضل أداء في أى نظام تعبير ،  
يتطلب معرفة على قدر معقول بكيفية عمل الآلية الداخلية ( فسيولوجيتها )  
للاخلية المضيفة .

والمدخل الحديث لتعبير البروتينات الغريبة هو باستخدام الحيوانات  
العابرة للجين . وفي هذه الحالة ، فإنه بدلا من البكتير أو الخميرة ، فإن  
الخلية الثديية تعتبر الحاملة للجين الغريب ، والتي يوصل بقدمة الجين  
من أجل الزلال اللبنى (Lactalbumin) ، الذي يعتبر المكون الأساسى  
لللبن . ويعدل الحيوان تركيب الجين في الغدد الثديية ، ويفرز البروتين  
المعالج بطريقة نقية نسبيا من داخل اللبن . وتعتبر شركة Genpharm  
من الشركات المتخصصة في إنتاج البروتينات العقاقيرية في هذا المجال .  
وتسمى البروتينات العقاقيرية المنتجة من لبن الحيوانات العابرة للجين ،  
أحيانا بـ « فارمنج » .

انظر أيضا الجيرة التعديلية ص : ١٧٠ ، التخليق ص ٢٤٢ ،  
الافراز ص : ٣٥٩ ، والحيوانات العابرة للجين : التطبيق ص : ٣٨٩ .

# F

## FERMENTATION PROCESSES

## عمليات التخمير

التخمير ، بمعناه المحدد ، هو التغير الأحيائي للكائن العضوى الدقيق ، تحت ظروف لاهوائية ، وعلى ركيزة كربونية . بالرغم من أن هذا التعريف قد امتد ليشمل نمو الميكروبات فى سائل تحت أى ظروف ، ونمو الخلايا بكميات صغيرة فى طبق بترى أو فى مستنبت خلية تديية على حجم صغير يسمى بالتخمين ، وحل محله ( بطريقة غير مدهشة ) فى محضن .

وتوجد هناك ثلاث طرق يتم عن طريقها اجراء عملية التخمير ويصاحب كل منها مصطلحات متنوعة . وفى جميع الحالات فإنه توجد بعض المصطلحات المشتركة ، للنمو البكتيرى ، مثل زمن التضاعف البكتيرى ( الوقت المطلوب لمضاعفة عدد البكتيريا هناك ، انظر موضوع نمو الخلية ) .

المصطلحات العامة : بالنسبة لجميع عمليات المفاعل الحيوى ، أن أول شئ يتم هو أن يكون المفاعل معقما . ويمكن اجراء ذلك بواسطة البخار ، المواد الكيميائية ، الفسيل ، أو بالجمع بين هذه الطرق . وتبدأ بعد ذلك عملية التخمير بالتلقيح (inoculum) ، لعينة نامية نشطة من الكائن الذى يتم استنباته . وتستمر بعد ذلك عملية التخمير تبعا لاحدى الطرق التالية :

التخمير بالعبوة : وفى هذه الحالة يملأ المفاعل بركيزة غذائية معقمة وتلقح مع الكائن العضوى الدقيق . ويسمح للمستنبت بالنمو ، الى أن لا يصبح هناك مزيد من المنتج يجرى تخميره ، وفى هذه الحالة يتم جمع الناتج من المفاعل وتنظيفه لاستقبال الدورة القادمة . ويجتاز المستنبت مرحلة الوهن ( عندما تتكيف الكائنات مع البيئة المحيطة حولها ) . وتبدأ النمو الدليلي ، عندما تنمو فى أعداد كبيرة ، المرحلة الثابتة ، عندما تتوقف الكائنات عن النمو ، ثم المرحلة الميتة . وحسب ماهية المنتج ، فإن الجزء المفيد من دورة النمو ، قد يكون أية مرحلة من المراحل الأربع ، بالرغم من أن المرحلة المفيدة عادة هى مرحلة النمو أو المرحلة الثابتة .

عبوة تغذية التخمر : وهنا يغذى المستنبت العبوى بواسطة عبوة التغذية قبل الوصول الى المرحلة الثابتة . بحيث لا تنفذ منه مادة التغذية . وفى نفس الوقت يتم التخلص من بعض التخمر ويتم استغلاله فى تشغيل المخمر .

المستنبت المستمر : وهذا هو الامتداد المنطقى لتخمير التغذية العبوية وفى هذه الحالة يتم تغذية المخمر بالمادة الغذائية باستمرار . فى نفس الوقت الذى يتم فيه التخلص من وسط المستنبت باستمرار أيضا . وهذا النظام له بعض المميزات عن نظم التغذية العبوية ، لكنه أيضا يصعب التحكم فيه . وهو بصفة أساسية المفاعل الكيمائى ذو الحجم الكبير . ويمكن تصنيف عمليات التخمر حسب الزمن الذى يصنع فيه المنتج :

تخمير النوع الأول - يصنع المنتج من التغير الاحيائى الأولي .  
تخمير النوع الثانى - يصنع المنتج من التغير الاحيائى الثانوى ، فى نفس الوقت الذى يتم فيه التغير الاحيائى الأولي ( أى عندما تكون الخلايا فى مرحلة النمو ) .

النوع الثالث : يصنع المنتج بواسطة التغير الاحيائى الثانوى ، فى وقت مختلف عن التغير الاحيائى الأولي ( أى اثناء المرحلة الثابتة أو الميتة للمستنبت ) .

وأخيرا يمكن تصنيف التخمر حسب الطريقة التى ينظف بها المخمر .  
التخمر ( المعقم ) المطهر : ويتم فيه استبعاد جميع الكائنات العضوية الأخرى بواسطة عالم التقنية الحيوية . وتعتبر هذه الطريقة الى حد بعيد من أشهر الطرق .

التخمر الجبامى : وفى هذه الحالة ، تتم زراعة مجموعة من الكائنات العضوية مع بعضها ، بدلا من كائن عضوى واحد . ولكى تنجح هذه الطريقة ، فان الكائن العضوى ، يجب أن يكون معتادا على كائن عضوى آخر . والا فان أحد الكائنات ، سيفوق عددا ويسود المستنبت .

عمليات التخمر المحمية : وفى هذه الحالة لا يتم تطهير المستنبت ، لكنه يعمل ، على أساس أن ينمو أحد أنواع الكائنات العضوية فقط وعلى ذلك تصبح عمليات التخمر عند درجات حرارة عالية . وعند أقصى أس هيدروجينى ، أو بركانز يكون من الصعب تأييضها ، سوف تميل فقط

الى مؤازرة الكائن العضوى الذى يسعى اليه عالم التقنية الحيوية ، وبذلك يتم التخلص من مشكلة استبعاد الملوثات .

## FERMENTATION SUBSTRATES

## ركائز التخمر

يستخدم العديد من المواد كغذاء لنمو الكائنات العضوية الدقيقة .  
وصى الذى يطلق عليه بالركائز (Substrates) وتحتاج عملية التخمر الى الركيزة مع مواد الاثارة سويا بالاضافة الى المواد الكيميائية ، حتى تصبح عملية التخمر سهلة (مثل العوامل المضادة للرغوة ، لوقف تكون الرغوة) ،  
تشكل جميعها وسط الخلية .

ويمكن تقسيم الركائز الى تلك الركائز التى توفر الاساسيات المختلفة للحياة : مصدر كربون ، نيتروجين ، و ( فى حالة التخمر الهوائى )  
الأكسجين . وعادة تكون الركائز الكربونية هي المادة الأكثر تكلفة على الإطلاق . ومن بين الركائز الكربونية الشائعة ما يلى :

المولاسيات : وهو المنتج الثانوى من عملية تنقية السكر الذى يحتوى على معظم المادة من بنجر السكر أو قصب السكر ، التى لا تعتبر سكرًا ،  
ويعتبر المولاس من أرخص الركائز المتاحة .

خلاصة المولت : يصنع الشعير المخمر بواسطة نغمة فى الماء .

النشا والدكستران : ويصنع متعدد السكريات غالبًا من المحاصيل  
الرخيصة - مثل البطاطس .

السيلليوز : ينتج العالم ١٠٠ بليون طن من السيلليوز فى العام ،  
وبذلك يعتبر السيلليوز من المواد الخام الفعالة لعمليات التخمر ذات الانتاج  
الكبيرة . لكن القليل من الكائنات العضوية هي التى تستطيع تحليله .

مصل اللبن : وهو منتج ثانوى من عمليات تصنيع الالبان . ان  
هذه المادة تعتبر رخيصة لكن عملية تخزينها ونقلها تكون مكلفة .

الميثانول : وهي مادة رخيصة جدا ، ويتم استخراجها من تصنيع  
البترو ، ولكنها لا تحتوى على النيتروجين ، وهناك عدد قليل فقط من  
الكائنات العضوية التى يستطيع النمو على هذه المادة ، وبالمثل يمكن  
استخدام الايثانول ( الكحول ) ، لكن المنتج الذى يستخدم عادة لعملية  
التخمير هو الايثانول .

## البترول :

بعض مركبات البترول الخام ، كمنسدر للركائز الكربونية ، إلا أن استخدامها تجاريا يرجع الى أسعار البترول .

وتشتمل الركائز النتروجينية على :

الأمونيا : غاز له رائحة نفاذة ، وينتج كسلعة ضخمة للصناعات الكيماوية وتستخدم معظم الكائنات العضوية الأمونيا ، وأحيانا يمكن تحويلها الى أملاح الأمونيا أو الى اليوريا بسهولة تناولها .

شراب الأذرة الحاد : وهي البقايا المتخلفة عند صنع النشا من الأذرة .

بروتين الصويا : وهو البروتين المتبقى عند استخلاص الزيت من فول الصويا .

خلاصات الخميرة : وتصنع من بقايا الخميرة الناتجة من عمليات التخمر الصناعية ، وهي تحتوي على جميع المواد الضرورية للنمو الميكروبي .

البيبتونات ، الكازين المتحللة بالماء : وهي اللحوم المهضومة جزئيا أو بروتينات اللبن على التوالي . والبروتينات المستخدمة عادة هي المتخلفة من صناعة الغذاء - مع أن هذه المواد لا تزال مصدر مكلفا للنتروجين .

## تصنيع الغذاء باستخدام الانزيمات

### FOOD PROCESSING USING ENZYMES

أحد الاستخدامات الرئيسية للانزيمات ، يتم في صناعة الغذاء . إن صناعة الغذاء بصفة تقليدية تعتبر صناعة حفظية ، وتفضل دعم المواد والعمليات الحالية ، إلا إذا أعطت عمليات جديدة مميزات مهمة . ومع ذلك ، فإن التقنية الحيوية ، قد قدمت سلسلة من الانزيمات يتم استخدامها في تصنيع الغذاء . ومن بين هذه الانزيمات : البروتيازات ، الليبينزات ، وسلسلة من الأمليزات والجليكوسيدات ( انظر موضوع الجليكوسيدات ، الليبينزات ، البروتيازات ) .

وتستخدم الانزيمات بصفة عامة ، للتحكم في شكل ، طعم ، ومظهر الطعام ، وإلى حد ما في القيمة الغذائية . وتستخدم الأمليزات في تحليل

السكريات العذائية المعقدة ، التي يكون مصدرها من السوائل اللزجة أو الجلات الصلبة ، وليست لها نكهة قوية ، لكي تبسط السكريات التي تكون المزيد من المحاليل السائلة والمذاق الحلو ، وتستخدم البروتينات في تطرية بروتينات اللحوم ، وخصوصاً الكولاجيناز ، الذي يقوم بتحليل الكولاجين ، وهو البروتين الرئيس في النسيج الضام مثل الغضروف في اللحوم ، ومن البروتينات المستخدمة كثيراً الأنفة ، التي تقوم بتحليل بروتينات اللبن ، وبذلك تجعلها تتجبن ، مكونة أساس الجبن : والأنفة الفطرية تستخدم حالياً على نطاق كبير في صناعة الجبن ، وتستخدم البروتينات أيضاً في تنقية البيرة ، وأحداث حالة التخمر لصناعة الجبن .

تضاف هذه الانزيمات غالباً الى الطعام ، أثناء عملية تصنيع الطعام وعلى ذلك يمكن التحكم في كمية الانزيم المضافة ، ومرحلة التصنيع التي تؤثر فيها . وهذه الانزيمات تسمى بالانزيمات الخارجية النمو (exogenous enzymes) ، ويحتوى الغذاء أيضاً على نوع آخر من الانزيمات تسمى بالانزيمات الداخلية النمو (endogenous enzymes) ، وهي تلك الانزيمات التي توجد بحالة طبيعية في المواد الغذائية . وهذه الانزيمات تعتبر أيضاً مستولة عن التغيرات التي تحدث في شكل ، مذاق ومظهر الغذاء عند تصنيعه ، لكنه يضعب التحكم فيها ، ويساعد انزيم الليناز على الاحتفاظ بخصائص رائحة البصل ، لكنه أيضاً يمكن أن يكون طعماً لاذعاً في نفس الطعام .

ويستطيع علماء التقنية الحيوية ، المساعدة في تطوير انزيمات غذاء جديدة عن طريق اكتشافها أو عن طريق هندسة الانزيمات ، تناسب بشكل أفضل مع عمليات التصنيع الأخرى ، التي يجب أن يسلكها الغذاء ، مثل الطبخ أو التعليب . وقد تساعد هذه التحسينات على جعل هذه الانزيمات أكثر ثباتاً أمام الحرارة أو الأحماض ، أو تجعل من السهل التخلص منها بمجرد قيامها بوظيفتها ، على سبيل المثال ، عن طريق تجفيفها بشكل عقد أو أعمدة ، بحيث أنه يمكن فصلها من وسائل الطعام ، أو من مكونات الطعام بسهولة .

وكانت الأنفة من أول الانزيمات المهندسة وراثياً ، عن طريق إل دن أ المعالج ، والذي تمت الموافقة عليه من أجل الاستخدام الغذائي : وقد استنسخ بواسطة أبحاث متعاونة وقامت شركة (Dow Chemicals) بتسويقه . وكما هو مطبق بالنسبة للمنتجات العقاقيرية في الولايات المتحدة ، فإن ال FDA تفرض رقابة صارمة على استخدام الانزيمات الجديدة



فى المجال الغذائى ، وخصوصا تلك الانزيمات المصنعة عن طريق الهندسة الوراثية ، وتعتبر الموافقة على المادة الغذائية فى الولايات المتحدة الأمريكية اشارة خضراء للسلطات الاوربية ، بأن المكون الجديد للغذاء آمن صحى . وهناك عدد كبير من المكونات الغذائية تمت الموافقة عليها فى الشرق الاقصى وخصوصا اليابان ، عن تلك الموافقات التى سمح بها فى الغرب \*

## التجميد - التجفيف - التجفيد

### FREEZE-DRYING

وهذا الاسلوب يعتبر شائعا \* ويسمى ايضا بالتجميد الجاف ، ويستخدم من أجل حفظ الجزيئات الحيوية ، والكائنات العضوية الدقيقة . ويتم تجميد العينة غالبا فى سائل يحتوى على مادة اخرى مثل سكر اللبن (lactose) ، أو السكر المنبلل الذى يوجد فى الخميرة وبعض الفطور (trehalose) ، الذى يصل على تثبيتها ( ويسمى السواغ ) \* ثم توضع العينة بعد ذلك فى غرفة ملحقة بمضخة فاكيومية ، وأثناء ما تكون العينة لا تزال متجمدة \* يتم تفريغ الغرفة \* ويتسامى الثلج بتأثير الفراغ ( أى يتحول مباشرة الى بخار دون أن ينصهر ) \* ويتم التخلص من بخار الماء ويحتجز فى ( مضيدة باردة ) \* وبعد فترة سيكون تم التخلص من كل الماء الموجود بالعينة ، وما يتبقى يكون عبارة عن مسحوق أو كريات من المادة \*

ويستطيع جهاز التجميد - التجفيف التجارى أن يضبط درجة الحرارة وضغط الغرفة الفاكيومية بدرجة كبيرة ، ويمكنه أن يسخن العينات لكي تتجمد - جافة أثناء المراحل الأخيرة ، للتخلص من بقايا الماء المتخلفة \* ومع ان من الممكن توصيل قارورة بسهولة تحتوى على عينة مجمدة بمضخة فاكيومية غالبا ما يكون كافيا من استخدامات التجميد - التجفيف فى مجال الأبحاث \*

وتعتبر طريقة التجميد - التجفيف هى الطريقة القياسية لحفظ الكائنات العضوية البقية لفترة زمنية طويلة \* وتعتبر أيضا طريقة مفضلة لتشكيل العقاقير الحيوية ، حيث ان هذه العقاقير البروتينية ، ليست فى الغالب ثابتة تماما فى المحلول المائى \* ان المستحضر البروتينى المجمد - الجاف الجيد يعتبر مادة خفيفة زلثية ، والشئ عندما يضاف إليها الماء أو المادة المخففة ، تذوب فى الحال تقريبا \*

## العقاقير الحيوية الاندماجية

### FUSION BIOPHARMACEUTICALS

تم تطوير العديد من البروتينات العقاقيرية الحيوية ، التي تعتبر بروتينات اندماجية - أى أنها المنتج المكون من اثنين من الجينات ، اللذين اندمجا مع بعضهما ، بحيث أن البروتينات التي يشفران عنها متصلة من الطرف الى الطرف \* ان مميزات هذه البروتينات كمعاقير :

تكون لها خاصية التكامل والتعاون النشاطى فى جزى واحد وعلى ذلك فانه عندما يرتبط الجزى بخلية ، فانه يقوم بعملية فى نفس الوقت \* وحتى نحصل على نفس التأثير من كلا الجزئين ، فان ذلك يتطلب الكثير من كليهما ، لزيادة احتمال أن كلا منهما سيرتبط فى الحال مع خلية واحدة \*

ان التأثير السيئ أو الثبات الضعيف لأحد الجزئيات يقابله التأثير الأفضل من الجزى الآخر \*

يعمل أحد الجزئيات كآلية هدف ليحضر الجزى الآخر الى الموقع الذى يتم فيه التأثير \*

ومن أمثلة هذه البيبتيدات الاندماجية هو الجزى المشترك (CD4-IgG) والذى قامت شركة جينتك بتطويره كعلاج للإيدز ، وعقار (GM-CSF IL-3) المانع الاندماجى \* ان العقار (CD4-19G) يمنع ارتباط فيروسات الايدز مع الخلايا ، وهو أكثر استقرارا فى الدم عن جزى CD4 نفسه \* ان العقارين GM-CSF و IL-3 لهما تأثيرات متعاونة لاثارة نخاع العظامى لى ينتج خلايا الدم البيضاء بحيث انه عند ربط الاثنين سويا ينتج مركب قوى أكثر فاعلية من الجزئين منفصلين \* بالرغم من ذلك فانه لم يصل أى من هذه المركبات الى مرحلة الاستغلال كمعاقير حتى الآن \*

انظر أيضا البروتين الاندماجى ، السميات المتاعية \* ص ( ٢٤٩ ) \*

### FUSION PROTEIN

## البروتين الاندماجى

البروتين الاندماجى ، هو البروتين الذى يكون فيه جزء من سلسلة الأحماض الأمينية قادما من أحد التسلسلات البروتينية والبعض قادما من

تسلسل بروتيني آخر \* ان كلمة بيوتكنولوجي ، تعتبر كلمة اندماجية ، حيث البيو من البيولوجي اندمج مع التكنولوجيا \*

وتنتج البروتينات الاندماجية عن طريق وصل جين أحد البروتينات مع جين مجاور أو داخل جين بروتين آخر : ويتمعرف الجهاز الوراثي على الجين المندمج على انه جين واحد ، وبهذا ينتج البروتين الاندماجي \*  
وتستخدم البروتينات الاندماجية في عدد من تطبيقات التقنية الحيوية :

لاضافة علامة ارتباطية لبروتين \*

لانتاج ببتيد كجزء من بروتين أكبر ، والذي يتم بعد ذلك قطعه بعد أن يتم صنعه بالاستنساخ \*

لانتاج بروتين ذي خصائص مشتركة لاثنين من البروتينات الطبيعية ( مثل الجسم المضاد الكيمري ) \*

لانتاج بروتين له نشاطان مختلفان في طبيعتهما ( الانزيمات من أجل نقل الركائز أو كعقار حيوي اندماجي ) \*

وفي التطبيق العملي ، يتم تعديل العديد من البروتينات كبروتينات اندماجية خلال الأبحاث \* ومن الممكن وصل جين في بروتين له فاعلية مؤثرة في منط جين آخر ، عن طريق وضعه بطريقة سلبية تماما خلف تسلسل منشط ، بحيث انه يعدله كبروتين ، بدون اضافة أحماض أمينية \*

انظر أيضا العلامة الارتباطية ، العقار الحيوي الاندماجي \*

## GAS TRANSFER

## نقل الغاز

أحد الخصائص المهمة لجهاز التخمير ، هو المعدل الذى ينتقل فيه الغاز من المرحلة الغازية الى مرحلة المحلول . ويتحدد المعدل الذى تتأىض فيه الكائنات العضوية داخل جهاز التخمير ، بمعدل سرعة امداد هذه الكائنات بالأكسجين ، أو المعدل الذى يتم فيه ازالة ثانى أكسيد الكربون ، الأمونيا ، أو المخلفات الغازية الأخرى . وتهدف الأوجه العديدة لتصميم المخمر على تحسين معدل النقل هذا .

وتوجد هناك عدة طرق أساسية . والفقااعات الأصغر من الغاز لها مساحة سطحية أكبر لكل وحدة حجم ، وعلى ذلك ينتشر الغاز خارجاً من تلك الفقاعات بمعدل أسرع . ومن ثم فكلما استطعنا جعل الفقاعات بصورة أصغر ، ساعد ذلك على دمج الأكسجين بصورة أسرع . والرشاش (sparger) وهو مجموعة المواسير التى تقوم بتوصيل الغاز الى قاعدة خزان المخمر ، هى المسئولة عن تشكيل مسار الغاز على هيئة فقاعات ، وضمان توزيعه بصورة منتظمة بكامل حجم المفاعل .

والطرق الأخرى التى تعمل على نقل الغاز بصورة سليمة ، تعتمد جميعها على زيادة سطح السائل المتلامس مع الغاز . ويجعل الغاز على هيئة فقاعات خلال السائل ، ويؤدى الى انتشاره - وهناك طرق أخرى تعتمد على رش السائل ، كأن يكون على سبيل المثال على هيئة طبقة رقيقة (فى بركة) ، أو فى انبوبة مسامية رقيقة . كما هو الحال فى المفاعل الحيوى ذى النسيج المجوف (hollow fibre bioreactor) .

## GEL ELECTROPHORESIS

## الهجرة الكهربائية للجل

الهجرة الكهربائية للجل ، هى إحدى الطرق التحليلية الأكثر شيوعاً فى الكيمياء الحيوية والبيولوجيا الجزيئية . توضع العينات فى أحد طرفى

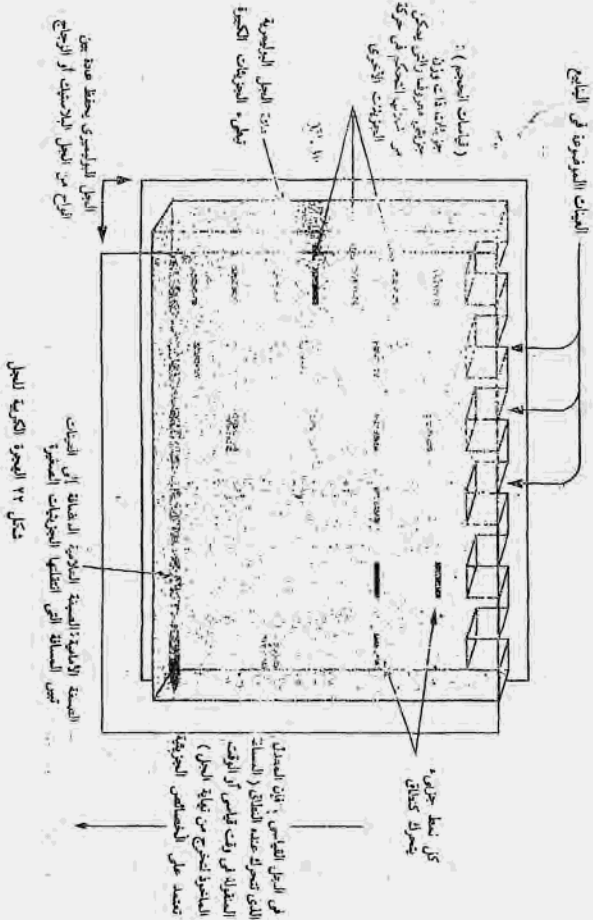
طبقة من الجل البوليمري ( أى مادة شبيهة بالجل ) . ويعمل التيسار الكهربى عبر الجل على جذب الجزيئات من خلال - وتستطيع الجزيئات الصغيرة أن تمر من خلال الجل بسهولة تماما ، وبذلك تنتقل الى الطرف الآخر بسرعة - وهكذا تنفصل الجزيئات أساسا تبعا الى قطرها .

وتستخدم أعداد كبيرة من المواد فى صنع الجل ( مادة هلامية أو صلبة تتشكل من محلول غروائى ) ، ويعتبر الأجاروز أحد المواد الشائعة الى حد بعيد ( بالنسبة الى د ن أ وال د ن أ ) والبولياكريلاميد ( بالنسبة الى ال د ن أ ) فى تسلسل ال د ن أ ولليروتينات ( والجلات المصنوعة من البولياكريلاميد يسمى غالبا بجل ال ( page ) - الهجرة الكهربائية للجل البولياكريلاميد . ويستخدم العديد من المواد الكيميائية لتساعد الجل على عملية الفصل ، مثل كبريتات الاثنا عشرية المطهرة (eds) فى جلات البروتين التى تقوم بفك كل البروتينات ، ومادة اليوريا فى تسلسل الجلات لـ د ن أ والتى تقوم بنفس العمل بالنسبة الى ال د ن أ .

والغیر الحديث فى جلات ال د ن أ هى الهجرة الكهربائية للجل ذى المجال النبضى ( pfige ) والهجرة الكهربائية للجل ذى المجال المتعامد . وهى تستخدم أيضا مجالات كهربية لفصل الجزيئات ، لكنه من خلال مجموعات عديدة من الاكترودات : ويحول المجال الكهربى بينها ، والذي يشجع ال د ن أ على أن تشق طريقها بين مصفوفة الجل . منتقلة من مكان لآخر . وهذا يساعد على فصل كميات كبيرة من جزيئات ال د ن أ - يصل حجمها الى حجم الخيرة ( وليست الكروموسومات البشرية ) .

والأشكال المختلفة من الهجرة الكهربائية للجل ، هى تلك الجلات البؤرية المتساوية الجهد ، والتى تفصل الجزيئات الكبيرة على أساس نقطة تساوى جهودها ( وهى تقريبا عدد مجموعات الشحجات المختلفة التى تحتويها ) ، بدلا من الفصل على أساس القطر . وتعمل جلات (O'Farrel) على تقليل نشاط الجل البؤرى المتساوى الجهد ، فى أحد أوجه الطبقة ، ثم تقوم بعمل (PAGE) قياسية فى زوايا قائمة على طول الطول : وهذا ينتج نمطا ثنائى الأبعاد من البقع البروتينية ، والتى تعتبر من خصائص خلطات البروتين ، مثل البصمة .

## انظر الرسم : ٢٢ .



الجين ، هو قطاع من ال د ن ا الذي يحدد وظيفة بيوكيميائية ، والتي تكون عادة انتاج البروتين . ويشكون ال د ن ا ( الحمض الريبي المنقوص الأكسجين ) ، من وحدات متكررة ، التي تختلف في تفاصيلها الكيميائية ( وتشبه الى حد كبير الشريط المغنط ، الذي يكون متشابها في شكله لكنه يختلف في تفاصيل المغناطيسية الموجودة على سطحه ، والتي تتغير تبعا الى المادة المسجلة عليه ) . ان اجزاء ال د ن ا التي تكون مختلفة هي القواعد ، وسميت بذلك لانها تعتبر أساسا الجزء الكيميائي القلوي من التركيب الكلي لل د ن ا الحامض . ويوجد في ال د ن ا جديلتان ملفوفتان حول بعضهما بشكل لولبي مزدوج ، لذا فان قواعد ال د ن ا تكون قواعد زوجية . بينما يكون في ال د ن ا جديلة واحدة فقط - ويستخدم البيولوجيون الجزيثيون القاعدة والقاعدة الزوجية بطريقة منفصلة تماما ، ليقصدا بها طول قطعة ال د ن ا أو ال ر ن ا ، حيث ان ال ر ن ا تنسخ ال د ن ا قاعدة بقاعدة أثناء عملية النسخ .

والجينات المرتبة على طول جزيثيات ال د ن ا ، تسمى الكروموسومات ، والتي قد تحتوي على ديزينات قليلة من الجينات في عشرات قلائل من كيلوات القواعد ( الكيلو قاعدة = ١٠٠٠ قاعدة ) في كروموسوم فيروس ، الى عشرات الآلاف من الجينات ، في مئات القواعد الميجية ( الميجا قاعدة = ١٠٠٠٠٠٠٠ قاعدة ) من ال د ن ا في كروموسومات النباتات الراقية والحيوانات . ان كل الجينات ( وبالضرورة كل الكروموسومات ) في الكائن العضوى تشكل ما يسمى بالمادة الوراثية (genome) . ويبلغ طول المادة الوراثية في الانسان حوالى ٣ بليون قاعدة تقريبا .

والجينات الموجودة في البكتيريا ، التي تنظم مع بعضها ( أى التي تعمل مع بعضها في نفس الوقت ونفس المنبه ) ، يمكنها ان تنظم في شكل عنقود محكم يسمى ب ( operon ) . وهذا العنقود له منطقة تحكم واحدة في أحد الأطراف ، وبعد ذلك سلسلة من مناطق التشفير ، أى مناطق ال د ن ا التي تشفر عن بروتينات أحادية . وهذا العنقود كله يتم نسخه ك د ن ا واحد ، الذي يشفر فيما بعد الى بروتينات متعددة بواسطة انزيمات الخلية . وهذا التركيب الأوبرونى ، يعتبر مجهولا من الناحية العملية في الكائنات العضوية العليا .

ولذا ، فإن كل الجينات لا تعتبر نشطة على الدوام ، وتحتاج الجينات الى مناطق تحكم مرتبطة بها لكي تنظم نشاطها . وفي الأبرون البكتيري ، فإن هذه المناطق ، تقع في أحد أطراف الجين . وفي الخلايا سوية التنوى ، فإن مناطق التحكم ( أو عناصر التحكم ، حيث أنها تكون عادة قطاعات قصيرة جدا من ال د ن أ ) ، تعتبر معظمها في بداية الجين ، ويمكن أن تنتشر تماما مبتعدة عن هذه البداية ، ويقع كلاهما داخل الجين نفسه وبعبءا عنه . وعنصر التحكم الرئيسى ، الذى يعطى الاشارة الى انزيم بوليمراز ال ر ن أ ، بوجود الجينات ، يسمى المنشط - ومن الضرورى وجود هذا المنشط ، في حالة ما اذا كان الجين يؤدى وظيفة ما . وفي الأجسام البكتيرية ، قد يكون هناك أيضا مشغل (operator) ، الذى يتحكم في السرعة والوقت الذى ينسخ فيه الجين . وفي نظم الخلايا سوية التنوى قد يكون هناك معجل (enhancer) ، أو قد يكون هناك في الواقع العديد من المعجلات - هذه العناصر تساعد على نسخ الجين في بعض الظروف . وكل من جينات الخلايا سوية التنوى والخلايا عديدة التنوى ، قد يكون بها عدد متنوع من العناصر القصيرة التسلسل بالقرب من بدايتها التى تسمح لها بأن تنسخ ، أو تمتع نسخها في وجود بعض المواد المعينة .

## GENE LIBRARY

## المكتبة الجينية

مكتبة الجين هي مجموعة من مستنبتات (clones) الجين ، التى تحتوى على كل ال د ن أ الموجود في بعض المصادر ، لكنها تنفصل وتلتحق بمتجهات د ن أ مناسبة . ويسمى أيضا أحيانا بالبنك الجيني . وإذا كان المصدر ل د ن أ هو ال د ن أ الآتى من كائن عضوى حى ، حينئذ تبحث المكتبة في جميع مستنبتات كل هذا ال د ن أ : وتسمى مكتبة المادة الوراثية الجينية ، لأنها تحتوى على كل ال د ن أ من المادة الوراثية لهذا الكائن العضوى ( والمادة الوراثية هي الكلمة الجامعة لكل الجينات ، أو ال د ن أ في كائن مستقل بذاته ) . وإذا كان ال د ن أ من مصدر آخر مثل نسخة ال د ن أ (cDNA) التى يصنعها النسخ الانزيمى ل ر ن أ ، حينئذ فإن صانع المكتبة يبحث عن جميع المستنبتات المثلثة من كل هذا المصدر ، وفي هذه الحالة قد يطلق عليها مكتبة ال د ن أ المنسوخ (cDNA) ولا تنظم المكتبات الجينية مثلما تنظم مكتبات الكتب ، وانه يمكن الادعاء أنها مكتبة فقط ، لأن عدد المستنبتات الموجودة فيها تعتبر ، من الكفاية لنا جميعا ، بحيث ان كل المستنبتات التى نتوقع أن تكون موجودة هناك هي موجودة هناك بالفعل ، أى أنه توجد قرصة ضئيلة جدا لأن يكون شيء قد غفل عنه .



وعادة فان مكتبات المادة الوراثية الجينية يقصد بها تلك المكتبات التى تحتوى على نسبة من ٩٥ الى ٩٩ فى المائة كاملة ، لذا فانه توجد نسبة ٩٥ الى ٩٩ فى المائة من الفرص فى ان الجين الذى تبحث عنه يكون موجودا هناك بالمكتبة فى مكان ما .

وعدد المستنبتات المطلوبة لتكوين مكتبة جينية كاملة ، يعتمد على الحجم الذى تكون عليه قطع ال د ن ا ، وعلى مقدار حجم المادة الوراثية ، أو كتلة ال (mRNA) ومن ثم اذا كنت تستخدم متجه لامبادا الأكل ، فى صنع مكتبة مادة وراثية جينية من ال د ن ا البشرى ، فانك سوف تحتاج الى ٥٠٠٠٠٠٠ مستنبت فى حين أن متجهات المستنبت الكوزميدى تستطيع أن تحصل بالفعل د ن ا أكثر - ويحتاج الشخص الى ٢٠٠٠٠٠٠ من هذه المتجهات . وتحمل متجهات (YAC) عشرة أمثال ال د ن ا ، لذا فان الشخص سيحتاج فقط الى ١٠٠٠٠ وحدة من هذا النوع . وهذا هو السبب فى استعمال الناس لمتجهات (YAC) فى صنع مكتبات المادة الوراثية الجينية حيث ان فصل ١٠٠٠٠ مستنبت وحدة من تلك المتجهات المكلونة ، يعتبر اسهل من فصل ٥٠٠٠٠٠ .

## GENE SYNTHESIS

## التركيب الجينى

وهذا هو التخليق الكامل لجين ، باستخدام مخلق ال د ن ا ( الالة الجينية ) ، بدلا من نسخها أو جمعها من أجزاء ال د ن ا المتكاثرة . ولما كانت معظم الجينات تعتبر أطول من الطول القصى لـ د ن ا ، الذى يمكن صنعه بطريقة تقليدية فى مخلق ال د ن ا ، فان الجينات عادة تتجمع من عدد من قليلات التنوى . ويهجن كل قطاع فى الجين مع القطاع المجاور ، وعندما تنهجن المجموعة كلها مع بعضها ، ترتبط قطاعات ال د ن ا مع بعضها انزيميا لى تصنع جديلة واحدة مزدوجة . وهذا يتطلب أن تكون قليلات التنوى مصصمة بعناية ، بحيث انها تنهجن فقط مع شريكها المناسب وليس مع قليلات تنوى أخرى فى الخليط .

وتشتمل الاهتمامات الأخرى على التأكد من أن نفس التسلسل لا يتكرر داخل الجين نفسه ( حيث ان التسلسلات المتكررة ، يمكن أن تكون أهدافا لترتيبات أخرى لـ د ن ا داخل البكتيريا ) ، والتأكد من أن (codons) المستخدمة مناسبة ، والكودونات المختلفة التى ترمز لنفس الحوض الأمينى لا تأخذ فرصا متساوية ، وعموما فان الكودونات الأكثر استخداما تنقل

بطريقة أسرع من الكودونات النادرة ، ومع ذلك ، فإن أى الكودونات الذى يستخدم كثيرا ، يعتمد على الكائن العضوى ، الذى سيعبر عنه الجين .

والأوجه الأخرى للجين ، مثل وجود أو عدم وجود مواقع التقييد ، والأطراف اللزجة المناسبة ، بحيث أن الجين النهائى يمكن أن يتكاثر إلى متجه تعبير بسهولة ، تعتبر أيضا مهمة .

## GENE THERAPY

## العلاج الجينى

العلاج الجينى ، هو تغيير التركيب الجينى فى الانسان . ويوجد هناك أسلوبان للعلاج : العلاج الجينى للخط الجرثومى والعلاج الجينى للخلاية الجسدية . والعلاج الأول ، يعمل على تغيير « الخلايا الجرثومية » وهى الخلايا التى تنتج الحيوان المنوى أو البويضة . وهذا العلاج له تأثير دائم على الأفراد المنحدرين من الشخص الذى يجرى له العلاج ( ذريته ) . الخلايا الجسدية هى الخلايا الأخرى بالجسم ، أى أنها خلايا العضلات ، العظام ، والأعصاب الخ . وتغيير هذه الخلايا لا يؤثر على الخلايا الجرثومية . لكنه يؤثر على الشخص المهندس وراثيا .

ويقتصر العلاج الجينى للخلايا الجرثومية عادة على الحيوانات ، حيث يسمى فى هذه الحالة بتقنية الجين العابر .

ويمكن توجيه العلاج الجينى لتصحيح العيوب الوراثية وغير الوراثية . وتشتمل أهداف العلاجات الحالية على كل من الأسلوبين .

والطريق السهل نسبيا ، العلاج الجينى للخلايا الجسدية هو علاج النخاع العظمى . حيث إن النخاع العظمى ، يعتبر سهلا نسبيا فى استئصاله وإعادة تركيبه . ويتكاثر بنفسه داخل الجسم . وتبسط خلية الجذع المورثة هندسيا ، مضاعفة نفسها داخل النخاع العظمى . وتنشئ الخلايا الدموية أثناء تكاثرها . وتشتمل أهداف علاج النخاع العظمى على علاج مرض نقص المناعة الشديدة المركب (SCID) ، ( وهو من الأمراض الوراثية النادرة ، يسببه نقص فى انزيم الادينوسين ديميناز ADA ) . وقد قام W. French Anderson و Michael Blease بإجراء تجارب العلاج الجينى ل SCID على طفلة تبلغ من العمر ٤ سنوات فى أواخر عام ١٩٩١ .

وتشتمل الاهداف الأخرى على العديد من أنواع السرطان • وتشتمل العلاجات المستخدمة على ادخال الخلايا المهندسة ، لانتاج المزيد من معامل التنكز ( موت موضعي يحل بالنسيج الحي ) الورمي (TNF) أو عقار الانترليوكين (IL-2 أو IL-4) الى مريض السرطان ، حيث من المتوقع لهذه العقاقير أن تكون قادرة على المساعدة في تدعيم الخلايا ، وقسم علاج الخلية الجسدية الذي لا يشتمل على الهندسة الوراثية على الاطلاق ، هو علاج الخلية الكروية اللنفاوية الآلية (ALT) ، أو العلاج الجيني المستمد من المريض نفسه • وهذا العلاج يقوم بالتخلص من الخلايا اللمفية لمريض السرطان ( كما هو الحال مع خلايا نخاع العظام ) ويستخدم مركب من العلاجات السيبتوكين في العمل ( أنابيب الاختبار ) والتي تقوم بتحقيزها على طرد الخلايا السرطانية للمريض •

وقد كانت هناك عدة اقتراحات لادخال ال د ن أ الى الخلايا ، بينما لا تزال في جسم المريض • وتشتمل الاساليب المقترحة على :

استخدام متجهات الفيروسات الارتجاعية • وتدخل الفيروسات الارتجاعية بطريقة فعالة ال د ن أ الخاص بها الى الخلايا • وتنسخ ال د ن أ الى د ن أ • ثم تدخل بعد ذلك هذا ال د ن أ الى كروموسوم الخلية • ومن حيث المبدأ ، يمكن استغلال هذه الامكانية في حمل ال د ن أ الأخرى الى خلايا المريض ( انظر موضوع الفيروسات الارتجاعية ) •

الحقن الحيوي Biolistics : بالإضافة الى توصيل ال د ن أ الى الخلايا المعزولة ، فإنه يمكن استخدام البيوليستك في وضع ال د ن أ داخل الخلايا ، التي لا تزال جزءا من الحيوان ( انظر البيوليستك ) •

١ - الحقن : وهو ببساطة حقن ال د ن أ المركب مع قوسفات الكالسيوم الى الكبد أو العضلة ويتسبب في أن بعض الخلايا تمتص ال د ن أ ويتم تعبير الجينات داخلها • وقد جذبت هذه الطريقة المزيد من الاهتمام ، لأنها تقدم السبيل للمداواة بالعلاج الجيني لمرضى الخلل العضلي ، وهو من الأمراض الوراثية الأكثر انتشارا •

٢ - استخدام الليبوسومات : ان ال د ن أ الذي تم كبسلته داخل الليبوسومات وتم حقنه ، يتم امتصاصه بواسطة الكبد والى حد ما بواسطة الطحال (Spleen) ، وأي جينات يحملها يتم تعبيرها باختصار •

انظر أيضا :  
geneceuticals, genetherapy  
regulation, transfection, transduction, transformation.

## العلاج الجيني - التنظيم GENE THERAPY - REGULATION

ان استخدام أساليب نقل الجين الى الانسان والتي تسمى عادة بالعلاج الجيني ، قد كانت سبب مشاكل كبيرة للمشرعين ، المنظمين ، بالإضافة الى العلماء . منذ التجربة التي خاضها Martin Cline في عام ١٩٨٠ ، فانه أصبحت هناك معارضة فعلية ، للسماح لأي شخص بأن يضع جيناته في أي شخص آخر ، مهما كانت الأسباب . وكلاين الذي كان يعمل باحثا لدى UCLA ، كان يرغب في وضع جينات في الجلوبين بيتا من أجل المرضى الذين يعانون من مرض السلاسيميا ، وهو مرض وراثي تسببه عيوب في جينات الجلوبين بيتا \* وقد رفض طلبه للقيام بهذه التجربة في الولايات المتحدة الأمريكية ، وقام بإجراء الأجزاء الطبية من تجاربه في اسرائيل وسردينيا ( وهما الدولتان اللتان بهما نسب عالية من الإصابة بهذا المرض ) . وقد أثار بتجاربه هذه سخطا عالميا واصراراً ، على أن أي علاج جيني في المستقبل لا بد وأن يخضع لقوانين نظامية صارمة . ( وكانت نتيجة التجارب التي أجراها الفشل الذريع ) .

ان كل جهة تنظيمية أو قوى الضغط السياسي ، التي تهتم بالعلاج الحيوي ، تريد أن تكون لها كلمة ، فيما اذا كان هذا العلاج الجيني يطبق أم لا \* وفي أواخر عام ١٩٩٠ تمت أول تجربة للعلاج الجيني ، عندما أعطى مريض نقص المناعة الشديد المركب ، الجين من جل الادينوسيني ديمانا \* وقبل أن يتم إجراء هذه التجربة ، فانها قد حصلت على موافقات مسبقة من الجهات التالية ، والتي يحق لأي منها أن تمنع إجراء التجارب :

★ المعهد القومي للصحة (NIH) ، لجنة الأمان الحيوي ، والتي تختص بأوجه الأمان الفني للتجربة .

★ لجنة مراجعة المعهد القومي للسرطان .

★ لجنة مراجعة معهد ( القلب ) والورثة والدم وهذا المجلس ومعهد السرطان القومي (NCI) كانا يمولان التجربة .

★ اللجنة الاستشارية لدن أ المعالج (RAC) التابعة للمعهد القومي للصحة وهذه اللجنة تقدم الاستشارات التي تسمح بإجراء التجارب التي تشتمل على دن أ المعالج . وتوجد لجنة فرعية من RAC تختص بالعلاج الجيني ، والتي يجب أيضا أن تدلى برأيها .

★ المدير التنفيذي لمعهد الصحة القومي \*

★ اللجنة الاستشارية الخارجية لإدارة الغذاء والعقاقير (FAD)  
( حيث أن هذه التجربة كانت اجراء تجارب علاجية )

بالرغم من أن الفتاة التي تلقت هذا العلاج قد كتبت لها الشفاء بعد انتهاء التجارب ، فإن هذه التجربة قد اتخذت كحالة رسمية لكل التجارب التي سيتم فيها استخدام الكائن العضوي المهندس وراثيا (GMO) بأن يخضع لظروف البيئة ، إلا أن وكالة حماية البيئة لم تستشر في هذه التجربة .

## الشفرة الوراثية وتركيب البروتين

### GENETIC CODE AND PROTEIN SYNTHESIS

الشفرة الوراثية ، هي الشفرة التي تستخدمها الخلايا الحية ، لتحويل المعلومات الموجودة في ال د ن أ الى معلومات مطلوبة لصنع البروتين ، كيف يتم هذا الاجراء ، لا يعتبر مهما في فهم الكثير عن التقنية الحيوية - ان الآلة الوراثية يمكن التعامل معها كالصندوق الاسود الموجود بالطائرة ، حتى بالنسبة الى الأبحاث المتقدمة تماما .

ان المعلومات الموجودة في ال د ن أ تحمل في تسلسل من أربع قواعد من ال د ن أ ( الاديئين ، الجوانين ، السيتوسين ، الثايميدين ) . هذه المعلومات يتم نسخها في تسلسل قاعدي في ال د ن أ ، ثم تترجم بعد ذلك الى تسلسل حمض أميني في البروتين ، وتتم الحالة الأخيرة في الأجسام الريبية . ويبدأ ال د ن أ عمله من الطرف 5' وتبدأ الترجمة أيضا من هذا الطرف : ويبدأ البروتين عمله من طرف الحمض الأميني ( الطرف - N ) . والتسلسل الذي يشفر عن البروتين ، يبدأ بتسلسل من ثلاث القواعد AUG ( أو التسلسل الأقل شيوعا ) GUG ويكون متبوعا بتسلسل من القواعد تقرا على هيئة ثلاثيات ، وتسمى بالكودون . ومن ال 64 ثلاثية الممكنة ، هناك 61 شفرة لحدض أميني موحد ، وثلاث الثلاثيات الباقية ، تعتبر هي كودونات الوقف ( أي التي تشفر للوقوف ) .

ولما كان هناك 20 حمضا أمينيا و64 ثلاثية ، فإن بعض الأحماض الأمينية يتم التشفير عنها بأكثر من كودون واحد ، وبمجرد أن تكتشف شفرة البداية ، فإن الخلية تبدأ في التعرف على الثلاثيات الأخرى بملأية من

AUG أو GUG • والطريقة التي تقرأ بها الخلية الرسالة ، تسمى « قراءة الاطار » ، كما لو كانت الخلية ترتب اطارا من المربعات طوله ثلاث قواعد حوق ال ر ن أ وتقرأ ما بداخل كل صندوق • ومن الواضح أنه عند فقد أية قاعدة ، سينتج عنه نبذ جميع قراءة الخلية لكل الثلاثيات اللاحقة • ان مثل هذا التغير الاحيائي ، يسمى تغيرا احيائيا هراثيا لأنه يجعل من بقية البروتين شيئا تافها •

وبالرغم من أن الشفرة تشترك فيها جميع الكائنات الحية ، إلا أنه يوجد بعض الاختلافات : وعلى سبيل المثال ، الفئائل الحيطية (mitochondria) التي لها بعض من ال د ن أ الخاص بها • ليس لها نفس الشفرة الجينية مثل الخلايا التي توجد فيها •

بالاضافة الى ذلك ، فان تسلسل ال د ن أ ( ومن ثم تسلسل ال ر ن أ الأصلي ) ، ليس من الضروري أن يكون مثل التسلسل الذي يتم ترجمته فعلا • وهناك قدر وفير من التنقيح في ال ر ن أ • والقطع المسماة بالانترون (introns) ( والتي توجد في معظم جينات الخلايا سوية التنوى ) ، والتي لم تعرف وظيفتها ، يتم التخلص منها ، في عملية تسمى بالوصل (splicing) • في بعض الخلايا السوية التنوى ، تضاف الأوريسلات الزائدة داخل مواقع معينة في ال ر ن أ ، في عملية تسمى بتنقيح ال ر ن أ • وحتى انه توجد حالتان معروفتان لوصل القطع المختلفة من جزيئات ال ر ن أ مع بعضها ، تعرف بالوصل من مكان لآخر •

هذه التعقيدات لها معنيان ضمنيان لدى علماء التقنية الحيوية • أولا ، انه ليس من الممكن دائما تعبير جين خلية سوية التنوى في خلية عديمة التنوى • وحتى لو كان منشط تسلسل الخلية عديمة التنوى في حالة وصل ، فان الخلية عديمة التنوى لن تكون قادرة على اجراء التعديل النسخي المتأخر للخلية سليمة التنوى الى ال د ن أ لجعله مقروء • ولهذا السبب ، فان العديد من مشروعات تعبير البروتين ، تفضل البدء بتكاثف ال (cDNA) ( وهو ال د ن أ المكلون الذي تم عمله بواسطة النسخ الانزيمي لـ ر ن أ النهائي ، بدلا من الجين الأصلي • ثانيا ، بالرغم من أن تسلسل ال د ن أ يعتبر امهلا من تسلسل البروتين ، فانه ليس دائما آمنا لأن يستنتج من تسلسل ال د ن أ في البروتين الذي قد يشفر عنه ، بسبب التغيرات الموجودة في تعديل النسخ المتأخر لـ ر ن أ والتغيرات الموجودة في الشفرة الوراثية •

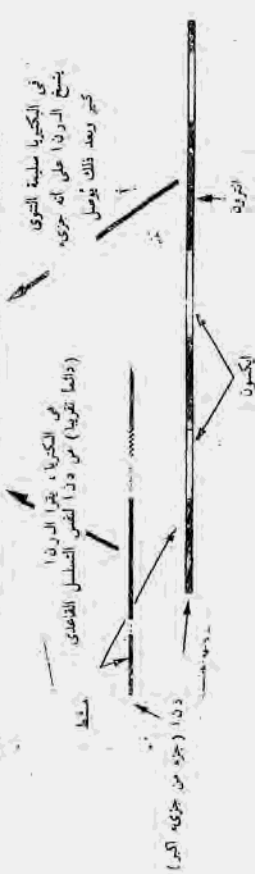
Met - Gly - Ser - Ile - Asp  
 AUG GGT CAU CGA UCG  
 ...Pro - Ser - Phe - stop  
 CCA UCG UUU UGA  
 ...CCAUCGUUUUGA...

AUG GGA UCA UCG AUG GAC  
 بقرا الدنا كما لو كان مغسما الي ثلاثيات (كودونات)  
 AUGGGAGUCAUCGAUCGACU...

تسلسل بروتين  
 AUG GGT CAU CGA UCG

### التسلسل القاعدي في دنا

منطقة غير مترجمة (لا تنشر عن بروتين)  
 منطقة تشفير  
 دنا  
 منطقة غير مترجمة (لا تنشر عن بروتين)  
 دنا  
 منطقة غير مترجمة (لا تنشر عن بروتين)  
 دنا



شكل ٢٢ الشفرة الوراثية ونخاليف البروتين

## تشخيص الأمراض الوراثية GENETIC DISEASE DIAGNOSIS

المرض الوراثي ، هو ذلك المرض الذي يسببه الجين ، لذا فاننا نرتكز المرض من آبائنا ، وبالنسبة الى المرض الجيني الحقيقي فان أى شخص له نمط جيني صحيح ( مجموعة الجينات ) سوف يعرض نمطا ظاهريا ( المظاهر المادية للجينات ) وفى الواقع العملى ، فان كمية كبيرة من الأمراض الوراثية لها قدرة جينية غير كاملة : وهذا يعنى أن الجينات ليست دائما هى المسؤولة عن التأثير الذى تحدثه . وهذا يجعل اكتشافها أمرا صعبا .

وقد أحدثت الوراثة الجزيئية ، تقدما هائلا فى الجينات الطبية . وخصوصا من خلال إتاحة مجسات ال د ن ا التى تكتشف الجينات التى تسبب الأمراض الجينية ، حتى عندما لا تكون هى السبب فى إحداثها - وعلى سبيل المثال ، عندما يوجد جين فى شخص حامل للمرض ، أو عندما تكون هناك صبغة سائدة تسبب مرضا فى مرحلة متأخرة من العمر موجودة فى طفل . وهذه المجسات تم استخدامها فى كل من تحديد الجين وتشخيص حالة حامل المرض فى الأشخاص الذين يحملون الجين وليس عندهم المرض .

ويمكن تحديد الجين من خلال أسلوبين : الطريقة التقليدية هى معرفة كيف تسبب المرض ، ومن ثم أى البروتينات المعيبة التى أحدثت هذا المرض . وبذلك يستنسخ الجين من معلومات البروتين . واسلوب الوراثة العكسية ، هو باستخدام المجسات الجينية فى تحديد مكان الجين الذى سببت صيغته المعيبة المرض فى كروموسوم معين ، وهو الأسلوب الذى يسمى أيضا باستنساخ الجين الوضعى . ويتم هذا غالبا بواسطة التحليل الارتباطى . ويمكن نسخ الجين نفسه بواسطة إحدى الطرق المتنوعة مثل الكروموسوم السائل أو الكروموسوم القافز . وهذه الطرق تستخدم بصفة أساسية قطعة من ال د ن ا ، والتى تم استنساخها لتحديد قطع ال د ن ا من البقع القريبة داخل الكروموسوم .

والأمراض الوراثية التى عزلت من أجلها المجسات المستنسخة ( المجسات التى تحدد الجين نفسه ) تشمل على الهيموفيليا والسلاسيما ، مرض الخلية المنجلية ، الحثل العضلى ، البلاستوما الشبكية ، وتليف



الثانية • ويوجد عدد كبير من المجسات التي تقوم باكتشاف المواقع الوثيقة الصلة بالأمراض الجينية الأخرى ، ومن ثم تلك المجسات التي يمكن استخدامها في تشخيص الجينات الطبية ، قد تم استنساخها أيضا •

انظر أيضا تحليل القابلية ص : ٣٢١ ، تقنية الـ د ن ا المطع ص : ٣٣٣ •

## GENETIC ENGINEERING

## الهندسة الوراثية

الهندسة الوراثية • هي مصطلح عام يعبر عن الاستغلال المباشر للجينات • ويستخدم عادة مرادفا للاستغلال الجيني أو التعديل الجيني • وتستخدم في هذا سلسلة كبيرة من التقنيات ، لكن جزء الـ د ن ا هو أكثر هذه التقنيات استخداما •

وتأتي الهندسة الوراثية في عدة سلاسل مختلفة • وتعتمد على الشيء الذي يتم هندسته •

★ البكتيريا ، الخيرة : وهذه هي الهندسة الوراثية التقليدية (أي الهندسة الوراثية التي عمرها أكثر من عشر سنوات) • وعن طريق استخدام تقنيات الـ د ن ا المعالج ، يتم وضع الجينات داخل الكائنات العضوية الدقيقة (microorganisms) ، لحثها على إنتاج شيء ما نريده ، قد يكون هذا الشيء أنسولين ، أو نوعا جديدا من الجعة ، أو بروتينا من أجل الطعام •

★ الحيوانات : وتسمى الحيوانات المورثة هندسيا عادة الحيوانات الناقلة للجين (transgenic animals) ويتم انتاجها في مجموعة مؤلفة من تقنيات الاختصاص داخل الأنايب (IVF) وتقنية جزء الـ د ن ا المعالج ، وإنتاج الحيوانات التي تمرر من خلال تعديلها الجيني إلى نسلها ، إن لها خط تعديل جرومي •

★ النباتات : وتسمى النباتات المهندسة وراثيا أحيانا أيضا ، بالنباتات الناقلة للجين • أنها تخلق من خلال تقنيات استخدام الاستنساخ النباتي ، التي تشمل على نمو النباتات من الخلايا النباتية المعزولة •

★ البشر : بالرغم من أن طرق الهندسة الوراثية يمكن تطبيقها

على الأبقار أو الفئران ، فإنه يمكن تطبيقها نظرياً على البشر ، لكنها لم تطبق لأسباب أخلاقية واضحة . وقد أجريت بعض التجارب التي تعالج أمراض : وهذه التجارب لم تعدل جرموم الخلايا ، وإنما الخلايا الجسدية فقط (somatic cells) . وهو ما يسمى عادة بالعلاج الجيني (gene therapy) أو علاج الخلية الجسدية ، فضلاً عن المصطلح الأكثر إثارة ( والذي يحتوي على رنين إعلامي ) ألا وهو الهندسة الوراثية .

انظر تقنية الأجنة ص : ١٥٦ ، تقنية إل د ن أ المطعم ص : ٣٣٧ .

## GENETIC INFORMATION

## المعلومات الوراثية

إن مشروعاً مثل مشروع المادة الوراثية البشرية ، وتطور اختبارات النزوع الوراثي للأمراض ، قد قادت إلى كثير من الجدل حول كيفية أو وجوب استخدام المعلومات الوراثية . وهذا يمسك المعلومات الوراثية المستخلصة من أجل الحيوانات ، النباتات ، أو الكائنات العضوية الدقيقة ، التي لا يعتقد أن لها مثل هذا الموقف الأخلاقي : والجدل الدائر بخصوص من يملك المادة الوراثية البشرية ، قد أضاف اللثام عن فلسفة أخلاقية عالية ، وتلك الجدليات التي تناولت المادة الوراثية للخنازير ، قد أخذت مكانها في محاكم براءات الاختراع .

وقد سنت العديد من الدول تشريعات ، بخصوص استخدام معلومات الوراثة البشرية ، التي تدعى طرق إل د ن أ ، وخصوصاً المخ .

وعزمت الدنمارك على إدخال تشريعات تبيح استخدام المعلومات الوراثية في أغراض التأمين ، المعاش ، والتوظيف في عام ١٩٩١ . وفي الولايات المتحدة ، اتخذت ولايات كاليفورنيا ، تكساس ، وأريزونا ، أوكلاهوما ، وشاباه ، وقد أعدت ولاية نيويورك مشروعاً لتنظيم معامل الاختبارات الوراثية . ويوجد بالولايات المتحدة أيضاً قانون للمعلومات الوراثية الذي يمنع استخدام المعلومات الوراثية في اكتراء المستخدمين القيدريين .

وحتى الآن لم يشر أحد لمشكلة حق الطبع وحق تملك إل د ن أ في الجينات البشرية . وفي الواقع ، إن هذه المشكلة ، يحتمل أن تكون من أهم المشاكل التنظيمية في استخدامات طرق إل د ن أ المعالج . وهذه

المشكلة تكون جزئيا بسبب البلبلة الناشئة من الجدل حول موضوع الأجهزة ، وجزئيا ، بسبب تاريخ حركة علوم تحسين النسل في أوروبا ( بالرغم من أنه ألمانيا ليست بها مشاكل تحديد النسل إلا أنها تسبب لها بعض الحساسية ) . وأيضا كما كان الحال مع أى تقدم فى مجال التقنية الحيوية منذ عام ١٩٧٠ ، فإنه يوجد اعتقاد عام بأنه « لن يحدث بطريقة طبيعية ، وربما انه اختبارات الجينات البشرية ، أصبحت الآن منتشرة على نطاق واسع » ، فان هذا الاعتقاد ، لا يعتبر تبصرا بعيد المدى .

## GENOCEUTICALS

## جينو كيو تيكالز

مصطلح غامض لأحد أنواع العلاج الوراثى " حيث يتم وضع الجين داخل الخلية ، وهناك ينتج بروتينا نشطا عقاقيريا " وحتى الآن ، أوضحت عدة دراسات انه اذا كان يمكن وضعه داخل خلايا الفئران والأرانب الياقعة ، وان هذا اذا كان يمكن أن يعمل هناك ، ويقوم بإنتاج البروتينات . وهذا العمل له تطبيقان مهمان ، بالرغم من أن كليهما لا يزال تحت الدراسة ، ولم يجرب حتى على الحيوانات .

« الجينات المضادة الحيوية » هى الجينات التى لها بعض النشاط المضاد للبكتيريا أو الفيروس . يتم وضع الجينات داخل الخلايا التى تعتبر الأهداف المحتملة للطغليات . وعلى سبيل المثال « فان جينا لسمى ، يمكن ربطه مع جين حاكم والذى ينشط عن طريق فيروس : وعندما يصيب الفيروس الخلية ، ينشط دور الجين السسى ، وينتج السم وتموت الخلية .

والتطبيق الآخر ، يتم بإدخال الجينات التى تقوم بنفسها بعمل العقاقير الحيوية . وعلى سبيل المثال فان الكالسيتونين (calcitonin) قد اقترح علاجاً لمرض مسامية العظام (osteoporosis) ، وهو المرض الذى يصيب العظام لدى كثير من السيدات المسنات . وبالرغم من أن الكالسيتونين ، يعتبر بروتينا ، ومن الصعب ادخاله الى الجسم : ونتيجة لذلك فإنه يجب حقنه مرات كثيرة . والاسلوب الكيوتيكال الوراثى فى هذا الموضوع ، يكون عن طريق نقل العدوى (transfect) للجين سن أنيل الكالسيتونين فى بعض الخلايا المناسبة فى الأفراد : وقد ينتج هذا الهرمون بطريقة منتظمة تدوم لمدة أسابيع أو شهور .

ان السبب في عدم اجراء هذا الاختبار حتى الآن ، ينطوى على العوائق الفنية ( انه من الصعب ادخال جينات الى أشخاص بطريقة منتجة ويعتمد عليها ) ، والمشاكل المحتملة مع التأثيرات الجانبية ( ان الجينات تحتاج فقط ان تتم في خلية واحدة ) ، والوعى الاجتماعى الكبير في استخدام العلاج الجينى لأى تطبيق من التطبيقات .

## GENOME PROJECT (HUGO)

## مشروع المادة الوراثية

مشروع المادة الوراثية ( ويغض النظر عن الحديث عن مشروع المادة الوراثية البشرى المعروف فانه توجد مشروعات عديدة منافسة ) ، هو مشروع لتحديد التركيب الجينى الصحيح للسادة الوراثية لأى كائن عضوى . انه يقصد به عادة تسلسل كل ال د ن ا به .

ان مشروع المادة الوراثية البشرى ، هو مشروع لتحديد التسلسل القاعدى لكل ال د ن ا الموجودة في البشر . ان هذا المشروع يعمل من خلال المظلة الدولية لمنظمة مشروع المادة الوراثية البشرية (HUGO) وبمولى بصفة أساسية عن طريق مصلحة الطاقة (DOE) والمعاهد القومية للصحة (NIH) في الولايات المتحدة والوكالة الأوروبية (EC) في أوروبا .

وبداً المشروع كبيراً ، لأن علماء البيولوجيا الجزيئية ، قد حققوا أنهم يستطيعون اجراء تسلسل لجميع المادة الوراثية البشرية ، وحصلوا على الأموال اللازمة . وقد عزز هذا المشروع التقنية الحيوية والصناعات العقاقيرية ، لأنه سوف يقدم قاعدة بيانات بالمعلومات التى يمكن للشركات أن تحصل منها على تسلسل ال د ن ا ، وبالتالي تسلسل البروتين لكل البروتينات الموجودة لدى البشر ، وتشتمل أيضاً على تلك البروتينات التى تعتبر أهدافاً فعلية للأدوية الجديدة ، ولأنه سيكون المساعد الحقيقى للجينات الطبية ، التى تشتمل على تشخيص النزعة الوراثية للأمراض .

ولكى يتم عمل تسلسل لثلاثة بلايين من قواعد ال د ن ا فى المادة الوراثية البشرية المحتملة ، فان مشروعات المادة الوراثية اضطرت الى اقامة أحجار زاوية طموحة على طول الطريق . أول تلك الأسس هو خريطة وراثية كاملة للإنسان ، والتى تم تعريفها باسم (RFLPs) والثانى ( الذى يبدو شبيهاً بالأول الذى سيتم الانتهاء منه أولاً ) ، هو

تسلسل كامل لكل (cDNA) الموجودة في الانسان \* وعلى أية حال من غير المحتمل ان المادة الوراثية البشرية سوف تسلسل بطريقة غير مميزة : فان بعض القطع ستكون أكثر أهمية من القطع الأخرى .

بالإضافة الى مشروعات المادة الوراثية البشرية ، فثمة مشروعات مادة وراثية للخنازير ، حشرة الفاكهة الدروسوفيلا ، العشب (arabidopsis) (thaliana) ، البودة المجهرية (caenorhabdls) ، الخميرة ، و أ - كولاى . ويحتل أن يتم الانتهاء من مشروعى الخميرة و أ - كولاى في العقد القادم . حيث يعتقد أن كل ال د ن ا الموجودة تقريبا في هذه الكائنات العضوية الصغيرة . تعتبر مهمة من أجل بقائها ، وبالتالي يكون الاهتمام البيولوجى ، وعلى النقيض فان بعض العلماء يعتقدون بأن ما يزيد على ٩٠ ٪ من ال د ن ا البشرى " يعتبر في الواقع كما مهمل .

## GLP/GMP

## ت م س / ت ص س

هذان المصطلحان يتسبانان الى التطبيق المعلى السليم والتطبيق الصناعى السليم . انهما نظم التشغيل التى صممت من أجل التقليل الى أقل ما يمكن من الحوادث التى قد تؤثر على مشروع بحثى أو منتج مصنع .

وتعتبر قوانين ال GLP و GMU قوانين ضخمة وكثيرة ، لكنها اختصرت الى مجموعة قليلة من النقاط الأساسية ، والغاية الأساسية في كل منهما ، هو أن كل شىء يتم تسجيله ، والاجراءات العملية يتم استخدامها فقط عن طريق الناس الذين تدربوا على القيام بها واستخدامها . ان هذا قد يبدو واضحا لكنه يمتد الى كل شىء : وعلى سبيل المثال : فانه عند اجراء تجربة معملية سليمة ، فانه الفريق الذين تدرب على استخدام الميزان الحساس عو الذى يقوم باستخدامه ، ان كل وزن يتم التحقق منه بواسطة شخص آخر ( وهو أيضا الذى قام بالتدوين على استخدام نفس الميزان الحساس نفسه ) ، والذى يجب عليه أن يوقع بأن الوزن الذى قام بمراجعته سليم تماما ، ان طريقة الوزن يجب أن تجرى بطريقة قياسية عملية (SOP) لاستخدام هذا الميزان ، والبروتوكول المستخدم ، يجب أن يدون في سجل التجربة وهكذا . ويتم الاحتفاظ بكل سجلات التجارب ، ويجب تدوينها

فى ارشيف على ميكروفيش او شريط مغنط وبالمثل فان عينات من المادة المستخدمة فى التجربة او عملية التصنيع ، يجب أن يتم ارشفتها أيضا ، حتى يمكن الرجوع اليها اذا ما اقتضت الحاجة ذلك .

وباستخدام اجراءات من هذا النوع ، فانه يصبح من السهل تتبع الدقيق لكل مرحلة من مراحل التجربة او عملية التصنيع . وعلى ذلك ، فاذا حدثت مشكلة فى المستقبل ، فان مستخدم ال GLP او GMP يشير الى مادة معينة استخدمها او اجراء تشغيل قياسي يحتمل أن يكون السبب فى هذه المشكلة ، أو ان يقيم الحجاج والبراهين بان الخطا الذى وقع ليس خطأ شخصيا . وقد تكون هذه الأدلة والبراهين فى غاية الأهمية فى حالة تطور العقاقير وصناعتها ( حيث تم انشاء طريقة ال GLP بعد ان حدثت تأثيرات جانبية خطيرة لعقار قد تم فحصه أثناء مرحلة البحث ما قبل الكلينيكى ، لأن البروتوكول المتبع فى اجراء التجربة كان خاطئا ) . والمديد من شركات التقنية الحيوية تطالب بالعمل بطريقتي GLP او GMP ( ويتوقف ذلك على كونهم يعملون فى مجال البحث والتنمية او التصنيع ) . وفى الواقع فان الذين يدعون بانهم يعملون ، لا يستخدمون طريقة ال GLP بدقة . ان اتباع تلك الطريقة يعتبر غاية فى الصعوبة خصوصا فى الأبحاث الجديدة ، حيث يطلب منك تحديد مجموعة من نظم التشغيل القياسية ، تدريب فريق العمل رسميا ، الخ . ان اجراء تجربة واحدة قد يستغرق نصف اليوم . ان طريقة ال GLP تعتبر مناسبة أكثر بالنسبة الى التنمية العقاقيرية ( حيث يتم القيام باجراء عدد كبير من التجارب المتشابهة ) ، وتعتبر طريقة ال GMP هى الشرط الاساسى للنتج العقاقيرى ، ولعدد من الصناعات الأخرى .

وطريقة ال GMP ترمز أيضا الى الاجراء الميكروبيولوجى السليم ، وهى نظام التشغيل المعمل للقيام بالميكروبيولوجيا الأساسية بأمان . وبهذا المعنى ، تعتبر ال GMP هى ببساطة طريقة للتقليل من احتمال مشاكل التلوث ( سواء أكان تلوث العينة أو المعمل ) أثناء التجربة الميكروبيولوجية .

## جلوكوز الأيسومراز والانفرتاز

### GLUCOSE ISOMERASE AND INVERTASE

من المحتمل أن يكون جلوكوز الأيسومراز ، ينتج بكميات كبيرة من أجل الاستخدام الصناعى عن أى انزيم واحد آخر ( بالرغم من أنه الى

حد بعيد يعتبر القسم الأكبر من الانزيمات الرتبة الرئيسية من البروتينات القلوية المستخدمة في المنظفات ) . فهي تقوم بتحفيز التحول البيني لتوغين من السكر ، الجلوكوز والفركتوز . ولما كان الفركتوز أكثر ثباتاً من الناحية الكيميائية عن الجلوكوز ، فان خليطاً من الجلوكوز والفركتوز مع الانزيم ، ستؤول في النهاية الى فركتوز . ويعتبر هذا مفيداً بالنسبة لصناعة الغذاء ، حيث ان الفركتوز يعتبر أكثر حلاوة من الجلوكوز ، وعلى ذلك فانك تستطيع الحصول على حلاوة أكثر لكل جرام باستخدام الفركتوز .

ان الاستخدام المعتاد للجلوكوز الأيسوماراز ، هو باخذ الجلوكوز المصنوع بواسطة التحلل المائي لنشا الأذرة ويحول الى خليط معظمه من الفركتوز مع بعض الجلوكوز . وتحلل نشا الأذرة باستخدام الاميلازات . ويسمى الناتج بشراب الأذرة العالي الفركتوز (HFCS) .

وتأخذ الانفرتاز السكر ( السكر ) وتحوله الى جلوكوز وفركتوز . وعلى ذلك فانه بالارتباط بالجلوكوز الأيسوماراز ، يستطيع تحويل السكر الى HFCS . ويمكن استخدام الانفرتاز أيضاً في تحويل السكر المتبلر الى خليط أقل سهولة من جلوكوز - فركتوز متبلر . وبعد ثمانى دقائق على سبيل المثال من وضع الانفرتاز في مركزهم فانه يحول سكر الأذرة المسكر جداً ( والذي تصب من فوقه طبقة الشيكولاته ) الى مركز خفيف وهو الذى نأكله في النهاية .

## GLUE

## الفراء

الفراء البيولوجي ، يعتبر واحداً من المجالات العديدة ، التي تستطيع ان تلتقي فيها التقنية الحيوية والطب . ان الأطباء يهتمون دائماً بالأساليب الطبية الحديثة لعلاج الجروح . أحد هذه الأساليب الواضحة هو الفراء : بالرغم من ان الفراء يجب ان يحتوى على خصائص غير عادية . فانه يجب ان يكون قادراً على الشك ( ينضج ) في بيئة رطبة ، ولا يتحلل في السوائل المائية ، ولا يحدث تهيجا أو سوماً بالجسم ، ولا يسبب استجابة

حساسية أو مناعية ، ويجب ان يكون الجسم قادرا على تحليله بعد فترة من الوقت اذا كانت وظيفته مؤقتة ، مثل الغرز .

ومن أهم المواد التي استخدمت كغراء وتمت دراستها الليفين البروتيني **protein fibrin** . ان الجسم نفسه ينتج الليفين ، وهو مركب من بروتينات التجلط في الجسم : وبالرغم من انه ليس من المواد الغرائية القوية ، وان لم يشتق من الدم البشري ( مع احتمال خطر تلوثه بالفيروسات الملوثة ) ، فانه يسبب استجابة مناعية قوية . ومن ناحية أخرى ، فانه يعتبر منتجا بشريا طبيعيا ، ويستعمل في العديد من التطبيقات الغراء الطبي التجاري .

والعديد من الكائنات العضوية البحرية تنتج الغراء التي تلائم هذه الظروف . وينتج بلع البحر والبرنقيل ( وهي من الاحياء البحرية ) الغراء الذي أساسه بروتين ، والذي يمكن من حيث المبدأ ان يتم انتاجه عن طريق كائنات عضوية مناسبة باستخدام التقنية الحيوية . وقد أنتجت شركة جينكس نوعا من الخميرة التي تنتج البروتين ( والذي له تركيب من الحمض الأميني غريب جدا ، والذي يجعل من الصعبه على خلية الخميرة ان تكونه بكفاءة ) . والبروتين يحتاج أيضا الى تعديلات انتقالية متأخرة خاصة وواسعة ، والتي لا تستطيع ان تقوم بها الخميرة . وعلى ذلك فان هذه البروتينات تعتبر الى حد ما بعيدة عن تسويقها تجاريا حتى الآن .

والعديد من الكائنات العضوية الأخرى تصنع مواد تقوم بلصقها على الأشياء ، أو أشياء ( مثل مادة البيض أو العنق ) على أشياء أخرى . بالرغم من أن هذه المواد لم يتم اختيارها بكفاءة حتى تجعلها جذابة للتطوير كغراء طبي .

## GLYCATION

## عملية التسكر

عملية التسكر هي التفاعل الانزيمي للمسكرينات مع البروتينات . والعديد من البروتينات يتم تحللها بصورة بطيئة بواسطة الجسم ، وهناك الآليات الانزيمية التي تساعد على حدوث هذا التحلل ، بالرغم من ذلك



فإن السكريات تستطيع أن تتفاعل أيضا مع المجموعات الأمينية داخل البروتينات عن طريق التفاعل الكيميائي بطريقة غير محككة . وحيث أن كل جزء من أجسام الحيوانات الثديية يحتوى على السكر بداخله ، فإن هذا يعنى أن كل البروتينات تتسكر بعد فترة .

ويتم الاسراع بتلك العملية عن طريق زيادة مستوى السكر الى درجات عالية أو عن طريق التسخين . ومن ثم فإن عملية التعلسن الكيميائي تعتبر مهمة لتصنيع البروتين وبالتالي تكوين الطعم فى الغذاء . ويعتبر التسكر الكيميائي مهما جدا أيضا بسبب الضرر الواقع على مرضى البول السكرى ، عندما ترتفع مستويات السكر بطريقة غير عادية ، وبالنسبة لنا جميعا مع تقدم السن . وتعتقد إحدى مدارس التفكير أن كثيرا من الضرر الذى نعرفه على أنه شيخوخة يرجع السبب الأساسى فيه الى تأثير التسكر . وعلى وجه الخصوص فإن البروتينات المتسكرة تستطيع أن تنمو وتتفاعل مكونة أشكالا معقدة ، حلقات متصالية من السكريات والتي بداخلها البروتينات الأخرى . وتسمى هذه الأشكال المعقدة بالمنتجات النهائية السكرية - AGEs . ويبدو أن الجسم غير قادر على التخلص منها على وجه الخصوص ، وبذلك تتراكم ، على هيئة كولاجين حلقى متصالب بشكل صلب ، وشبكة جسيمة ، وتقوم بتدمير البروتينات الحساسة فى الخلايا العصبية المستديمة ، أو قد تقوم بتغيير ال د ن أ احيائيا .

## GLYCOBIOLOGY

## البيولوجيا السكرية

البيولوجيا السكرية ، هى دراسة السكريات ودورها فى علم البيولوجيا . وعادة تؤخذ هذه الدراسة على أنها دراسة للسكريات المعقدة ودورها الوظيفى ، ولا تقتصر على التغير الأحيائي الذى تتجسج وتنفرد من خلاله السكريات .

والتوسعان القويان للبيولوجيا السكرية ، هما دراسة البروتينات السكرية ، والتي تكون عبارة عن بروتينات مرتبط بها بقايا سكرية ، ودراسة الأدوية التى تتفاعل مع السكريات وتؤثر على التغير الأحيائي للسكر ، خصوصا تركيب هذه البروتينات السكرية ( عملية التجلت ) . وبعض البروتينات السكرية تحتوى على الكثير من السكر بداخلها بالوزن

بالمقارنة بالبروتين ، وتأثير هذا السكر على البروتين يعتبر تأثيراً حيوياً . وتفترض النظرية الحالية أن السكريات الموجودة في البروتينات السكرية ، تساعد على ربط البروتين بآخر ( وهذه الخاصية تعتبر مهمة للألية التي من خلالها تتعرف الخلايا على بعضها الآخر ، وعلى الطريقة التي ترتبط بها الفيروسات ، وتكتسب مزية الدخول الى الخلايا ) .

من هذا المنطلق تهتم البيولوجيا السكرية بالطريقة التي تتفاعل بها السكريات المعقدة مع البروتينات السكرية ، الليبيدات السكرية ( الليبيدات المرتبط بها السكريات ) وبعضها البعض . وفي النظم الحية ، فإن السكر في صورتيه ، كسكريات بسيطة وككتل من السكريات المتبقية ، ترتبطان بالبروتينات في مواقع معينة من الحوض الأميني بواسطة انزيمات نقل الجلوكوز ( في عملية تسمى بـ Glycosylation ) . وتستطيع الليبيدات السكرية أيضاً أن ترتبط بالبروتينات بواسطة انزيمات معينة ( في عملية تسمى بـ glyplation ) ، وتنتج البروتينات الليبيدية السكرية . هذه الكتل المعقدة تعتبر جزءاً مهماً للغشاء السطحي للخلايا ، ولذا فقد تكون الوسادات الجزيئية التي تستخدمها الفيروسات في الهجوم على الخلايا : ونتيجة لذلك ، يهتم بإحوا التقنية الحيوية بدراستها ، حيث يعتقد أن الدراسة ستقود إلى اكتشاف عقاقير أفضل مضادة للفيروس ، وأن تكون كعلامات للخلايا الشاذة مثل الخلايا السرطانية .

ويسمى تطبيق البيولوجيا السكرية أحياناً بالتقنية الحيوية السكرية ، لكي تميز عن التقنية الحيوية ، ذلك النظام الذي يركز كثيراً على البروتينات والأحماض النووية . وقد انشأت شركات مثل Oxford Glycosystems و Glycomed لاستغلال إمكانيات البيولوجيا السكرية . وتعتبر العقاقير ذات الأساس الكربوهيدراتي هي الهدف الشهير . وبذلك تطور شركة Oxford Glycosystems العقار المضاد للايدز الذي أساسه كربوهيدرات ( الذي يتفاعل عن طريق إيقاف حركة آلية فيروس نقص المناعة عن العمل عندما يصيب الخلايا ) . وأنتجت شركة Glycomed عقاراً موجهاً لإيقاف تأثير التصاق الجزيئات المتسكرة البطنة للخلايا الليفية ( ELAMs ) . والاستخدامات الأخرى

المخبرة البيولوجيا السكرية ، يأتي فى استغلال ال glycosylation  
فى نظم التعديل ، وفى تحليل الكربوهيدرات والبروتينات السكرية .  
انظر أيضا : الالتصاق الخلوى للجزيئات ص : ٢٢٥ .

## الانزيمات المحللة للسكريات العديدة GLYCOSIDASES

مجموعة من الانزيمات التى تقوم بتحليل السكريات المعقدة ( مثل  
النشا أو السكروز ) الى سكريات بسيطة ( الجلوكوز والفركتوز ) . ويتم  
انتاج حوالى ١٢٠٠٠ طن خلال العام من الجلوكوسيدات الانزيمية ،  
يقصر استخدامها غالبا على صناعة الغذاء .

ومن الانزيمات الجلوكوسيدية الرئيسية ، الاميلاسات ( التى تقوم  
بتحليل النشا ) ، وانزيم ايومر الجلوكوز ( الذى يستخدم فى تحويل  
الجلوكوز الى فركتوز اكثر حلاوة ) . وتقوم الاميلاسات بتحليل السلاسل  
الطويلة لجزيئات النشا والبوليمرات المشابهة الى قطع صغيرة ، التى  
تنتهى الى جلوكوز . وتستخلص الاميلاسات بصفة عامة من الشعير ،  
الفول ، البطاطس ، ومن العديد من الفطريات .

والانزيمات الأخرى التى تنتج من البكتيريا والفطر من أجل تحليل  
السكريات العديدة هى الايسواميلاسات والبيلولانازات . وتقوم هذه  
الانزيمات بتحليل الفروع الثانوية للنشا وتسمى أحيانا الانزيمات  
الهادمة للتفرع لهذا السبب . وبما ان الجزيئات التى تكون واحدة ، فان  
الخيوط غير المتفرعة من الوحدات ، لها شكل مختلف تماما عن الجزيئات  
التي تتفرع مثل الشجرة ، والانزيمات الهادمة للتفرع ، تعتبر ذات قيمة  
لصناعة الغذاء فى تغيير خصائص الانسياب ، أو الاحساس بمذاق الطعام  
فى الفم .

والمجموعة الثالثة من هذه الانزيمات هى الانزيمات السليليوزية ،  
التي تحلل السليليوز حيث يعتبر السليليوز من المواد العضوية الشهيرة  
فى العالم ، وباستخدامه كمادة خام ، يعنى وعيا اقتصاديا سليما . بالرغم  
من انه من الصعب تحليله الى وحدات مستقلة من الجلوكوز .

عملية التجلز ، هي اضافة جزيئات السكر الى اشياء أخرى ، وتكون في الغالب جزيئات أخرى وعادة البروتينات ، والبروتينات المتجلزة تسمى بالبروتينات الجلوكوزية . وتوجد معظم البروتينات على سطح الخلايا ، القيروسات ، وفي دم الحيوانات تعتبر متجلزة ، وبذلك يعتقد على الأرجح ان العقاقير الحيوية الجيدة ، يجب أن تكون متجلزة . ولا تتجلز البكتيريا بروتيناتها ( أو يحصل أن تكون لها روابط سكرية ببيتيدية مختلفة تماما عن الحيوانات ) ، وعلى ذلك فقد تم تطوير أساليب الهندسة الوراثية لخلايا الخميرة والخلايا سوية الثنوى التي تقوم بالتجلز . وفي الواقع انها لا تتجلز دائما بالطريقة التي تقوم بها الخلايا البشرية . وليس من الواضح تماما فيما إذا كان العديد من الليبتيدات المنتجة من أجل العقاقير الحيوية ، مستكون بالفعل أكثر ثباتا أو أكثر فاعلية داخل الجسم اذا ماتجلزت .

وتستطيع السكريات ان ترتبط بالبروتينات من خلال المجموعة الأميدية ( مركب ناتج عن اطلاق مجموعة حمض عضوي محل ذرة هيدروجين في جزيئي النشادر ) الهليونين في تسلسل بيتيدي قصير (Asn-X-Ser/Thr) أو من خلال المجموعة النادرة من هيدروكسيل السيرين والثريونين . هذا يعني الى أية درجة يمكن جلزة بروتين ، يمكن توقعه ليستمد من تسلسل حمضه الأميني ، وبالتالي من تسلسل جينه . وفيما اذا كان لهذا تطبيق على ، في مقابل كونه مغالطة منطقية للسكريات التي تقابلها في البروتين الحقيقي ، وعلى أية حال فان هذا الموضوع لا يزال متارا للجدل .

عملية التسكر هذه ، تعتبر شكلا من أشكال التعديل الانتقالي المتأخر ، أي تعديل كيمياء البروتين بعد انتقال البروتين من الرنا وتعتبر عملية الجلزة البروتينية الأخرى كيميائية ، وتحدث عندما يوضع البروتين في محاليل سكرية لفترة طويلة من الوقت ، ويسمى هذا أيضا بالتسكر (glycation) .

وتستطيع الجزيئات الأخرى ان تتجلز ، خصوصا الليبتيدات السطحية . وهذه الليبتيدات السكرية تعتبر مهمة كبطاقة بianaة تسبح للجسم بالتعرف على خلاياه ، خصوصا الخلايا الموجودة بالدم . وعلى ذلك قد تعتبر مركبات وظيفية مهمة لليبتيدات ، تبين صانع مسببات النعبات

بأن يحمل الجسم على الاعتقاد انها هي الخلايا . ويمكن للبروتينات أيضا  
ليبيدات مرتبطة بـ (مكونة الليبيدات البروتينية) أو حتى ليبيدات سكرية .  
وتسبب النتائج استجابات مختلفة جدا من الجهاز المناعي عن البروتين  
غير المعدل : بالرغم من أن عمل مثل هذه المشتقات المعقدة يعتبر أكثر  
صعوبة من صنع البروتينات السكرية البسيطة نسبيا .

وبالرغم من أن البروتينات لها أماكن محددة تماما ، والتي يمكن  
للسكريات أن تتزاوج معها فيها ، وسواء ازدوجت السكريات  
وأى السكريات التي تزودج ، فإن ذلك يعتمد على أشياء عديدة . ومن بين  
هؤلاء توجد الخلايا التي يصنع منها البروتين ، والحالة الأيضية للخلايا .  
وعلى ذلك تأتي البروتينات في أشكال متنوعة من الروابط السكرية  
المختلفة على نفس السلسلة البوليميرية لهذه المتغيرات يطلق عليها  
الأشكال السكرية . وتستطيع إحدى الخلايا أن تصنع خليطا من الأشكال  
السكرية المختلفة . والأشكال السكرية المختلفة لها خصائص استكشافية  
وظيفية مختلفة في حالات عديدة ، ويراهم الجهاز المناعي على انها مختلفة .  
الفيروسات على وجه الخصوص ، تأتي في مجموعة مختلفة من الأشكال  
السكرية ، وليست ككيان كيميائي واحد ؛ وعلى ذلك فإن HIV  
( فيروس الايدز ) ، له فروع من قبائل سكرية على سطحه تعتمد على الخلايا  
التي تنمو عليها ، وعلى نوع السلالة الفيروسية التي تنمو بداخلها .  
بالضبط . هذه التنوعات ترتبط بما لا يدعوا للشك بمضاد الأجسام المضادة  
لفيروس نقص المناعة بطريقة مختلفة ، وقد تؤثر على الجهاز المناعي للشخص  
الذي يحمل فيروس نقص المناعة الموجب بطريقة مختلفة .

انظر أيضا : التسكر ص : ٢٠٢ .

## استخلاص الذهب واليورانيوم

### GOLD AND URANIUM EXTRACTION

يتم تعدين الذهب واليورانيوم ، بمقادير تجارية باستخدام طرق  
الترشيح الميكروبية . وبخلاف استخلاص المعادن الأخرى التي تستخدم  
البكتيريا ، فإن الذهب واليورانيوم يتم استخلاصهما باستخدام البكتيريا  
بسبب القيمة المضافة العالية للمعادن وبعض الجوانب الخاصة للعناصر .

ويوجد الذهب عادة ، كذهب معدني مختلطا مع المواد الأخرى ،  
 وبسحق المعادن يتحرر معدن الذهب ، والذي يمكن فصله فيزيائيا ،  
 عن طريق الغسيل . وبالرغم من أن المصادر الرئيسية للذهب هي المعدن  
 الخام ، التي يكون فيها الذهب موزعا توزيعا دقيقا ، فإنه لا يمكن  
 الحصول عليه بطرق السحق أو الطحن التقليدية ، ويسمى بالخامات  
 المقاومة للصهر . والعديد من مثل أنواع هذه الخامات وبواسطة كيمياء  
 متنوعة يمكن الحصول على الذهب ، لكنه يكون غالبا مصحوبا بالكبريتيدات ،  
 وخاصة الأنواع البيراتية والبيرات الزرنيخية ، ويمكن أن يؤكسد عن طريق  
 البكتيريا ، ولكي يتم تحرير المعدن ، يجب التخلص من الكبريتيد كيميائيا .  
 وتقوم طرق الترشيح الحيوي بهضم خام الذهب المقاوم للانصهار في جهاز  
 التخثير الخزائي مع البكتير ، ويكون من النوع المؤكسد الحديدي لعضويات  
 الكبريت ، الذي يقوم باكسدة الكبريتيد إلى كبريتات . ويعتبر هذا المركب  
 عادة قابلا للذوبان ، وبذلك يتم استخلاص جزئيات الذهب لكي تجمع  
 ميكانيكيا . ويكتسب استخلاص الذهب باستخدام عمليات التصنيع  
 البيولوجي التأييد بسبب البدائل - أن أكسدة الكبريت إلى ثاني أكسيد  
 الكبريت ، أو امتصاص الذهب من المعدن باستخدام السيانيد - تعتبر على  
 نحو متزايد غير مقبولة بيئيا .

ويتبع تعدين اليورانيوم أكثر خطوط الترشيح الحيوي التقليدية ،  
 بواسطة الخامات التي تكون محتوية على قيم منخفضة من اليورانيوم ، الذي  
 يتم تحصيله مع بكتير مؤكسد لإطلاق المعدن . وتتم أكسدة اليورانيوم  
 رباعي التكافؤ غير القابل للذوبان ، بواسطة الأيونات الحديدية ( التي  
 تولدها البكتيريا ) أو مباشرة عن طريق البكتيريا نفسها إلى ذرات من  
 اليورانيوم قابلة للذوبان (VI) . هذه الأيونات يمكن استعادتها بعد  
 ذلك من الخليط الجاري من كومة غنية بالخام .

انظر أيضا الترشيح ص : ٢٥٠ .

GRAS

الأمّن

يرمز هذا المصطلح إلى كل ما يمكن اعتباره بصفة عامة آمنا ،  
 ويعتبر سمة مهمة لقبول منتجات التقنية الحيوية في الدول الغربية  
 وخصوصا الولايات المتحدة .

وبالنسبة للمنتجات الميكروبية المهندسة وراثيا ، فإن الموافقة التنظيمية للتداول العام للمنتج تعتبر أكثر سهولة إذا كان المنتج قد تم صنعه من كائن عضوى يقع تحت التصنيف GRAS ، حيث يعتبر المجهول الوحيد فى هذه الحالة هو المنتج الجديد ، وليس الكائن العضوى أيضا . بالنسبة للمواد الموزولة ، التى تم قبولها كأمنة فى أحد التطبيقات ( المادة الغذائية على سبيل المثال ) ، فإنها تساعد كثيرا فى الحصول على الموافقة لتطبيق آخر ( مثل مستحضرات التجميل ) . ان الامتثاء الوحيد يكون عادة فى أى التطبيقات العقاقيرية ، فإن كل منتج جديد ، حتى لو اعتقد أنه متطابق كيميائيا لمنتج سابق ، لكنه صنع بطريقة أخرى جديدة ، فإنه يجب ان تطبق عليه مجموعة كاملة من التجارب الاكسينيكية والسمومية قبل ان يسمح له بالتداول .

## GROWTH FACTORS

## عوامل النمو

عوامل النمو هى مواد ( بروتينية ثابتة ظاهريا فى الشدييات ) ، تحفز على عملية النمو . وتعتبر هذه المواد على درجة كبيرة من الأهمية ، كعقاقير فعالة ( عقاقير حيوية ) ، لأنها تستخدم فى المساعدة على شفاء الجروح ، أو حتى الحث على إعادة بناء الأنسجة . ولا تقتصر عوامل النمو على تحفيز انقسام الخلية ، وإنما يمتد نشاطها الى تمييز الخلايا وفى بعض الحالات تقوم باختبار أى الخلايا التى تنقسم وتلك التى تميز وذلك فى خليط آهل بالخلايا .

ومن عوامل النمو التى تم دراستها :

★ عامل النمو البشرى egf(epidermal growth factor)  
وهذا العامل يقوم بتحفيز عدد متنوع من الخلايا فى البشرة العليا على الانقسام والتمييز . وله القدرة على مساعدة الجروح على الالتئام .

★ عامل تكوين كرات الدم الحمراء epo(erythropoietin)  
ويقوم هذا العامل بتحفيز الخلايا التى تكون مسئولة عن تكون الخلايا الحمراء بالدم ، وعلى هذا الأساس تستخدم لزيادة عدد الخلايا الحمراء فى الدم ، والتى تكون ذات قائدة كبيرة لمرضى ابيضاض الدم (leukaemia) أو مرض الدبلزة السكلوية ، وقد أشيع استخدامها

بين عدائي الماراتون ، لزيادة قدرة دمائهم على استيعاب نسبة كبيرة من الأكسجين ، وهذا الاستخدام تسبب في حذل كبير بخصوص اختراع هذا البروتين .

★ عامل نمو الخلية الليقية (Fibroblast Factor) . وهذا العامل يقوم بتحفيز نمو الخلايا المشتركة بين النسيج الضامى (connective tissue) والغشاء القاعدى (basement membrane) والذي يرتبط به العديد من الخلايا . وقد اقترح أن يكون هذا العامل محفزاً على شفاء الحروق ، القروح والتئام العظام .

★ عامل نمو الخلايا المكونة للهيموجلوبين (Haemopoietic cell growth factor) . ويقوم هذا العامل بالتحفيز على إنتاج العديد من الخلايا المكونة للهيموجلوبين ، أى انها تلك الخلايا التى تصنع فى نخاع العظام وتفيض الى مجرى الدم .

★ عامل العصب الغذائى ( Neurotrophins factor ) انظر موضوع

★ عامل النمو المشتق من الصفيحة (HCGF) ويقوم هذا العامل بتحفيز النسيج الضامى على النمو ، ويصاحبه شفاء الجروح .

★ عامل الخلية الجذعية (Stem cell factor) : وهو ذلك البروتين الذى يحفز الخلايا الجذعية التى يصنع منها جميع خلايا الدم . وتستقر الخلايا الجذعية فى نخاع العظام . ( والعديد من الأنسجة لها خلاياها الجذعية الخاصة بها بالفعل : وهذه الخلايا الخاصة بالدم - هى الخلايا الجذعية المكونة لكرات الدم ) .



# H

## HAIRY ROOT CULTURE

## مزارع الجذور

هذا هو نوع جديد تماما من الاستنبات لأحد النباتات ، والذي يتكون من جذور كثيرة التفرع لنبات • وتعقم ( الجزء المنقول عادة يكون إما ورقة أو جزءا من ورقة ) قطعة من نسيج النبات لازالة البكتيريا المعلقة بالسطح ، ثم تعالج بمستنبت من بكتيريا *A. rhizogenes* • ومثل قرينه *A-tumefaciens* يقوم مولد بنقل جزء من بلازميده الى خلايا النبات المصاب • وهذا يسبب تغيرات في عملية الايض النباتي ، وتشمل التغيرات في المستويات الهرمونية • وهذا يسبب بالتالى في الجزء المنقول أن ينمو بجذور عالية متفرعة من موقع الإصابة ، وتتفرع الجذور بطريقة أكثر كثافة عن النظام الجذري العادى لهذا النبات ، ويقطى أيضا بكتلة من الجذور الشعرية الرقيقة ، ومن ثم جاءت تسمية النظام •

إن المستنبات الجذرية الكثيفة الشعر لا تتطلب هرمونات أو فيتامينات لكي تنمو ، على عكس الأنسجة المستنبطة المنقولة أو المستنبات الخلوية لخلايا النبات ، ولذا فإنها تستطيع أن تنمو في وسط بسيط من الأملاح والسكريات • وهذه المستنبات الجذرية تعتبر ثابتة وراثيا أيضا ، ومرة أخرى على عكس الأنسجة المنقولة أو مستنبات الخلية ، وبذلك يمكن استنباتها بكميات كبيرة ، دون أن يتغير المستنبت بالرغم من ذلك ، فإن من أهم سماتها الواضحة ، هي أنها تنتج تغيرات احيائية ثانوية ، في مستويات مشابهة لتلك المستويات التي تتم في النبات الأصلي • وعلى ذلك يمكن استخدامها كنباتات بديلة ، لعمل مثل هذه المركبات مثل تكهة الطعام أو رائحته • وتعتبر في حد ذاتها هدفا للأبحاث والاهتمامات ، بالرغم من أنه لم يتم أى انتاج منها بعد •

وقد تمت زراعة المستنبات الجذرية الشعرية في العديد من معامل أجهزة التخمر الكبيرة بالإضافة الى الزراعات الارشادية • إنها تبدو ككتلة من الأنسجة عندما تنمو ككتلة غير مقلقلة ؛ ويمكن ان تنمو في مقاعل

جزآن مقلقل ، لكنها تكون أكثر عرضة للكسر بفعل آلية التقليب . ومع أنه بسبب أن نموها أيضا يعتبر أكثر بطئا من البكتيريا ، ولا نحتاج تقريبا إلى نسبة عالية من الأكسجين ، فإن التقليب لا يعتبر ضروريا للحصول على مستنبت ناجح .

## HARVESTING

## الحصاد

يقصد بالحصاد كمصطلح في التقنية الحيوية عادة ، جمع الخلايا أو الكائنات العضوية من نظام نمو . وإذا كانت الخلايا أو الكائنات العضوية على نطاق كبير جدا ( السالون المرقط على سبيل المثال ) ، فإن ذلك لا يعتبر من الأمور الصعبة بالرغم من أن أغلب التقنية الحيوية تستخدم الكائنات العضوية وحيدة الخلية مثل البكتيريا أو الخميرة ، والتي يستغنى جمعها بنشاط . ومن بين الطرق التي تقوم بهذا الآتي :

الطرد المركزي : وبالرغم من أنه عملية مكلفة ، إلا أنها طريقة مضمونة لجمع حتى الجزيئات الصغيرة . ويمكن استخدامها تقادير صغيرة لتقنية الفيروسات ، وإى شىء كبير كالبكتير ، يمكن التعامل معه فى سهولة تامة .

الترشيح : وتوجد هناك سلسلة من نظم الترشيح وتعتبر هذه الطريقة هى الأخص والأكثر فاعلية ، لكنها عادة لها سعة محدودة . وسبب ذلك هو أن المرشح يستلزم أن يكون مليئا بالثقوب ، التى تكون ذات قطر أصغر من الخلايا التى ترغب فى جمعها ، وعلى ذلك وبعد فترة تملأ الخلايا جميع الثقوب ، ويتلوث المرشح وتقف عملية الترشيح . وفى هذه الحالة ، يمكن استخدام طريقة الترشيح ذات الانسياب المستعرض كحل بديل .

الندف : وهى من الطرق الشائعة الاستخدام ، فعند اضافة كاشف إلى خليط التفاعل أو بتغيير الظروف ، فانك تستطيع جعل الخلايا لتلتصق ببعضها فيما يشبه الندف . وتعتبر هذه الطريقة العملية الوحيدة غالبا للتخلص من الخلايا من المخبرات الكبيرة ، وخصوصا عند التخلص من الخميرة من مرقد تخمير البيرة عند انتهاء عملية التخمير .

انظر أيضا : الترشيح ذو التدفق المستعرض » ص : ١٢٦ :

## مبيدات الأعشاب والمقاومة HERBICIDES AND RESISTANCE

من أحد الأهداف البدائية للهندسة الوراثية المستخدمة في النباتات، هي جعل تلك النباتات أكثر مقاومة لمبيدات الأعشاب الشائعة . إذا وُتت طائفة كبيرة من هذه المبيدات العشبية على حقل مزروع بهذه المحاصيل المقاومة ، حينئذ تفنى جميع النباتات عدا هذا المحصول ، وبذلك تتوفر طريقة فعالة للتحكم في العشب دون تطوير طرق معينة لكل نوع من الأعشاب .

ويجب أن تصمم آلية المقاومة لكي تتلاءم مع هذا المبيد للعشبي - ونتيجة لذلك ، عملت شركات مختلفة على هندسة مقاومة مبيدات العشبي الخاص بها . ويوجد هناك مدخلان : تغير الانزيم الذي يهاجمه المبيد عادة ، بحيث لا يصبح هدفا لهذا المركب الكيماوى ، أو بإضافة نظام لنزعسمية المبيد العشبي في النبات .

ويوجد هناك اهتمام فعلى لدى بعض الجماعات حول انتشار استخدام هذه التقنية ، التي تعطى بصفة أساسية الملكية النباتية القدرة على تجنب معظم المبيدات العشبية المؤثرة على الإنسان وسيؤدى هذا الاعتماد الى زيادة استخدام المبيدات العشبية ، في الوقت الذي تنادى فيه جميع الأطراف ، بأن يقتصر استخدام المبيدات العشبية الى أقل حد ممكن ، وهناك احتمال بأن النباتات المقاومة سوف تهرب وتتحول الى أعشاب أو حتى تنقل جيناتها المقاومة الى أنواع أخرى من الأعشاب ، ومجموعات المبيدات العشبية التي تمت دراستها بواسطة علماء التقنية الحيوية حتى الآن هي :

Glyphosate جلايفوسات . وتقوم شركة مونساتو بتسويقه ، ويتم استخدامه كطراد ، وهو المبيد العشبي الأكثر انتشارا ، الذي يستخدم في إيقاف تركيبات الأحماض الأمينية ، والنباتات المقاومة للجلايفوسات ، قد تم تخليقها عن طريق إعطائها انزيمات مقاومة جديدة ، وعن طريق اختيار الخلايا المقاومة وكونتها الى نباتات كاملة .

وتقوم شركة مونساتو بتطوير مقاوم جلايفوساتى لنبات القطن ، ومن المتوقع أن تكون جاهزة للاستخدام الزراعى فى منتصف التسعينات .

فوسفيتوسيرين ( PPT ) وقامت بانتاجه شركة هوكست . وهذا المبيد يعمل على تخليق الأحماض الأمينية . وتم تخليق الحلفاء المقاومة بواسطة عزل خلايا الحلفاء المقاومة للمبيد العشبي ، وكونت كل

النباتات منها • وهندسة النظم الوراثية النباتية أيضا التبغ والبطاطس لمقاومة الفوسفينوتيكارين •

يوربا السلفونيل : وهذه المادة تقوم بمنع تخليق الاحماض الامينية •  
والجينات المتغيرة احيائيا من البكتيريا • كولاى تم وضعها فى النباتات لكى تكسيها المقاومة •

ثانى ورايع حضن الديكلوروفينو كسياستيك : وهو مركب يقوم بتقليد الهرمونات النباتية ، وبذلك يشل حركة نموها • وقد تم وضع الجينات البكتيرية التى تقوم بتعطيله فى الخلايا النباتية •

تريازين ( اترازين ، يروموكسيتيل ) وهذه المركبات تعطل عملية التمثيل الضوئى بواسطة الارتباط ببروتين  $Q_2$  بروتين فى اليخضور • والتغيرات الاحيائية الطبيعية التى تعتبر مقاومة لتريازين لها  $Q_2$  متغير : وعلى ذلك يمكن عمل النبات المقاوم بوضع  $Q_2$  فى المحصول النباتى • وجعل هذا المنتج المتغير الجينى فى اليخضور ، يعتبر مشكلة كبيرة • وتعمل شركة سميا جايجى فى مساز بدليل • اذ تقوم بوضع الانزيمات التى تقلل من سمية الاترازين فى العديد من المحاصيل النباتية : لأن الانزيمات منزوعة السمية تعمل فى السيتوبلازم ، وقد يكون هذا من أبسط الطرق للمهندس الوراثى •

## HOLLOW FIBRE

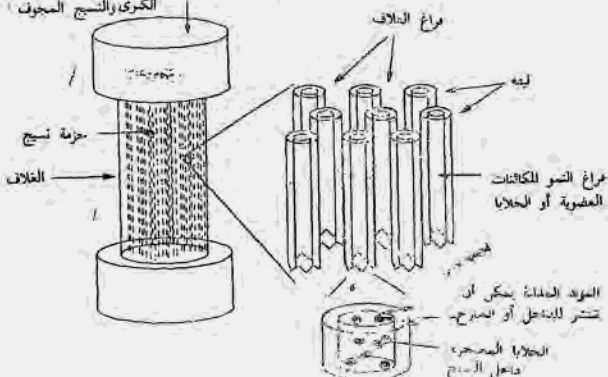
## الليف المجوف

الاليف المجوفة ، هى من مادة مسامية • والانابيب صغيرة جدا ، ويبلغ قطرها الداخلى جزءا من المليمتر ، وعلى ذلك تعتبر نسبة المساحة السطحية الى الحجم كبيرة جدا • وهذه الخاصية لها نوعان من الاستخدامات :

اولا ، انه يمكن استخدام الاليف المجوفة كمرشحات • لأن لها مساحة سطحية كبيرة • وتحتاج الى وقت طويل قبل أن تنسد عن المرشحات العادية ، والمرشحات المستخدمة آلات الكلى الصناعية ، تكون فى الغالب حزمًا من الليف المجوف •  
انظر الرسم ص : ٢١٥ •

والاستخدام الثانى يتمثل فى استخدامها فى المفاعل الجوى ذى الليف المجوف • وهو من المفاعلات الحيوية الشائعة الاستخدام ، التى توضع فيه الخلايا داخل ألياف مسامية مجوفة ، ويدور وسط المستنبت دورته خارج المفاعل • والاليف لها من المسام الواسعة ما يكفى لدخول المادة المغذية

الموصلات الطرفية - تعمل كسدادة بين الأنابيب الموصلة  
الكبرى والنسيج المجوف



شكل ٢٤ الليف المجوف

وخروج المنتج للخارج ، لكنها لا تسمح بخروج الخلايا للخارج . وتوجد  
الألياف داخل هيكل المفاعل : والمسافة البينية بين الهيكل والألياف تسمى  
بغراغ الهيكل .

وتتمتع المفاعلات الحيوية ذات الألياف المجوفة باستخدام عام في  
العديد من التطبيقات . حيث تعتبر هذه المفاعلات على قدرة عالية من  
القاعدية في الاحتفاظ بالخلايا الثديية ( خلايا الثدييات ) في المستنبت  
لما لها من مساحة سطحية كبيرة تسمح بنمو الخلايا دون الحاجة الى مفاعل  
كبير ليحتويهم ، ولأن المادة المغذية التي تصل الى الخلايا تظل طازجة :  
وتعتبر الخلايا الثديية أكثر حساسية للتغيرات في الوسط الذي تنمو  
فيه . ويوفر المفاعل طريقة سهلة لازالة المنتج الذي تنتجه الخلايا : وهذا  
يعنى أن المفاعلات الليفية المجوفة ، كانت عظيمة الفائدة خصوصا في صنع  
كميات كبيرة من الأجسام المضادة أحادية التكاثف .

وتعتبر مفاعلات الألياف المجوفة أقل استخداما حيث تضطر الخلايا  
الى أن تنمو بنفسها لأنه في هذه الحالة يصبح من الصعب الوصول داخل  
الألياف للتخلص من الخلايا الزائدة ، ومن الصعب التحكم في كمية الخلايا  
الموجودة داخل الألياف . وهذا يعنى أن المفاعلات الليفية المجوفة لها فائدة  
محدودة بالنسبة الى المزروعات البكتيرية .

التمشيج المثلي ، هو عملية بيولوجية ، والتي عن طريقها تصل خلية حية ، قطعتين متشابهتين من ال د ن أ ببعضهما ، وتعتبر هذه العملية جزئية من العملية الوراثية العامة للتمشيج ، والتي من خلالها يتم وصل قطعتين من ال د ن أ داخل خلية حية ، ويحدث التمشيج في جميع الكائنات الحية : وعلى هذا أخذت تقنية ال د ن أ المعالج اسمها بسبب تقنية وصل الجين مع عمليات التمشيج الطبيعية .

التمشيج المثلي ، هو عملية تمشيج بين قطعتين من ال د ن أ اللتين تعتبران متطابقتين تقريبا - أي أنهما « مثليان » ، وتتم هذه العملية في سلسلة تامة عن التمشيج الذي يتم بين ال د ن أ ، الذي يعتبر مختلفا تماما . وتعتبر هذه العملية منطبقة على وجه الخصوص على الخميرة والبكتيريا .

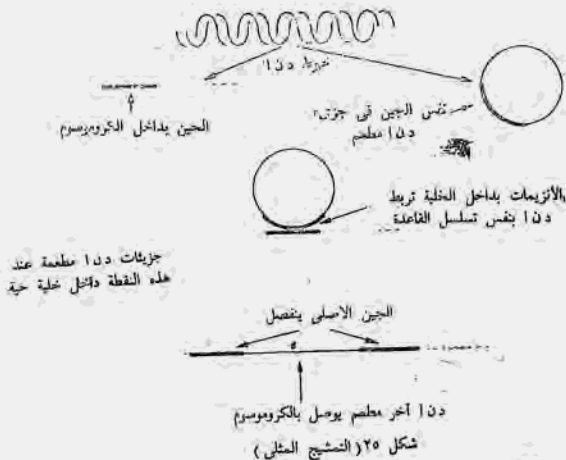
والتمشيج المثلي يعتبر عملية غاية في الصعوبة لحدوثها بين الكائنات العضوية العليا مثل النباتات والحيوانات . وتستخدم كآلية لضمان أن الجين المستنبت الذي يرغب الباحث في وضعه داخل كروموسومات الخلية ، قد أدخل في هذه الكروموسومات عند نقطة معينة ( أي أنه عند النقطة التي يكون فيها د ن أ الخلية متشابهة مع د ن أ المستنبت ) . ولهذا السبب ، يسمى التمشيج المثلي أحيانا (بتوجيه الجين) ، ويستخدم التمشيج المثلي في التقنية الحيوية في ثلاثة مجالات :

في توليد طافرات جديدة من العديد من الكائنات العضوية ، لكن التمشيج المثلي للخميرة على وجه الخصوص ، يعتبر طريقة لتوجيه قطعة معينة من ال د ن أ - قطعة من د ن أ الخميرة توصل ببلازميد (plasmid) ويتم وصل الاثنين ببعضهما ، ولما كان البلازميد قطعة واحدة فقط ، فإن هذا يعني أن كل القطع الأخرى لد ن أ يتم وصلها أيضا في د ن أ الخميرة . ويمكن استخدام هذا في وصل بلازميد بكروموسومات الخميرة ، أو عندما يكون د ن أ الخميرة من جيل معروف ، بأنه يمزق هذا الجين عن طريق وضع قطعة كبيرة من ال د ن أ من البلازميد في وسطه .

والدور الثاني يأتي في استغلال البلازميدات الكبيرة مثل بلازميد TI لبكتيريا التورم الزراعي ، والذي يعتبر من الكبر بحيث لا يتغير باستخدام تقنيات ال د ن أ المعالج . إذ يمكن وصل الجينات بلداخلها بنفس الطريقة تماما التي توصل بها داخل كروموسوم الخميرة .

ويأتى التطبيق الثالث فى عمل حيوانات عابرة للجين ( ويحتمل ان تكون فى العلاج الجينى ) . وفى هذه المرة أيضا يستخدم التمشيح المثلثى فى حمل جين غريب الى كروموسوم الخلية . ويحتمل أن يكون السبب فى هذا العمل ، هو لتجنب تمزيق أية جينات فى الخلية المستهدفة ، وللتأكد من أن الجين الغريب وصل الى البيئة الكروموسومية المناسبة . والدن أ الذى يحيط بالجينات الموجودة فى الخلايا الثديية ( والأنواع الأخرى العديدة من الخلايا ) ، يؤثر فى الطريقة التى ستعدل بها الجينات . وعلى ذلك ، فانه من المهم توجيه أى جين غريب الى المكان المناسب داخل كروموسومات الخلية العائلة ، بحيث يعمل الجين بطريقة صحيحة ، ومن الضروري ان الجين لا يتم توجيهه الى موقع ، حيث سيؤدى الى تدمير وظائف الجينات الأخرى . وتقدم عملية التمشيح المثلية السبيل للقيام بهذا ، ومن ثم يكون عمل انتاج الحيوانات العابرة للجين أكثر اعتمادية . وهى توفر أيضا امكانية العلاج الجينى المفيد للانسان ، حيث يعتبر أحد المشاكل الرئيسية المتعلقة بمفهوم العلاج الجينى فى الوقت الحالى ، هو التواءد القائم على الجين « العلاجى » الداخلى فى خلايا المريض ، سوف يحدث نفس الأضرار التى يسببها المرض الاصلى .

انظر الرسم رقم : ٢٥ .



كان هرمون النمو البشرى hGH واحداً من البروتينات الأولى التى صنعتت عن طريق الهندسة الوراثية ، وحصلت على الموافقة للاستخدام كعقار : وقد باعت شركة جينتك ما قيمته ١٥٠ مليون دولار أمريكى من هذا العقار فى عام ١٩٩٠ . ويتم انتاج هرمونات النمو للحيوانات الثديية بطريقة طبيعية ، عن طريق الغدة النخامية (pituitary gland) فى الحيوانات اليافعة قبل وبعد فترة المراهقة ، وتقوم هذه الهرمونات بزيادة معدل النمو وتحفيز الجسم على زيادة الكتلة العضلية ، وبعد الوصول الى سن الثلاثين يتوقف انتاج النمو الهرمونى : والحقن بعد هذه السن يجعل العضل يشتد بعضه الى بعضه ، ويؤدى الى تناقص الدهون .

ويستخدم هرمون النمو البشرى طبيا فى أمراض الأطفال النادرة ، حيث لا يستطيع الجسم انتاج هرمون نموه الخاص به ، ويمكن استخدامه أيضا فى علاج العديد من الأمراض ، حيث يكون قصر القامة الحاد جزءا من المرض ، بالرغم من انه ليس بسبب النقص فى الهرمون مثل مجموعة أعراض الشذوذ الكروموسومى المتحول (Chromosomal abnormality Turner's syndrome).

وتقترح الأبحاث الحديثة ان (hGH) ، ينقص أو حتى يعكس النقص فى الكتلة العضلية ، التى تحدث مع تقدم السن ، ويقوم أيضا بتحسين مرونة البشرة ونشاط العضلة . وعلى ذلك يمكن استخدامه كعقار مضاد للشيخوخة ، وقد كان ذلك باعثا على الاهتمام الفعلى ، وخصوصا للمتفاعلين القدامى مع البنوك ، لكنه يعتبر من الصعب اثباته ، وحتى لو أدى فقط الى تقليل تأثير الشيخوخة ، بالرغم من عدم اطالة فترة الحياة ، فانه يعتبر لايزال جذابا جدا : وفى مقابل هذا ، يجب ان توضع التقلية المحتملة بأن العقار سيكون له بعض التأثيرات الجانبية : سواء أنهم سيكونون عاديين أو أن خطر التهديد بالحياة سيظل قائما . ويوجد هناك جدل دائر حول كيفية اجراء تجارب اختبار فاعلية العقار كضاد للشيخوخة : وان لم تحدد الشيخوخة كمرض ، فانه لا يوجد سبيل لعقار قوى ، لأن يختبر من أجل علاج هذا المرض . وإذا اعتبر مرضا ، فان على العقار أن يبرهن أن له بعض التأثير على هذا المرض ، والذي قد يستمر اثباته لسنوات عديدة .



ومن المجالات ذات العلاقة بهذا الموضوع ، فإن عقار هرمون الذمو  
البشري يمكن استخدامه كعامل مضاد للهدم لمرض مثل الايدز .

والمجال الثالث لاستخدام hHG يعتبر غير قانوني تماما ، لكنه قد  
يستمر على أية حال . وهو اساءة استخدام هذا العقار في الرياضة .

انظر ايضا الرياضات والتقنية الحيوية ص : ٣٦٤ .

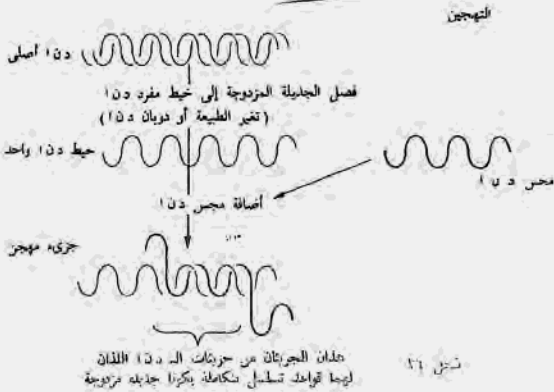
## HYBRIDIZATION

## التهجين

ان التهجين له معان عديدة في مجالى التقنية الحيوية والبيولوجيا  
الجزيئية .

تهجين الـ د ن أ . وهو تكوين اللولب المزدوج لـ د ن أ من جديلتين  
من د ن أ . وتتجمع الجديلتان المنفصلتان من الـ د ن أ لتكونا جديلة  
مزدوجة اذا كانت قواعدهما متتامة ، بحيث انه أيضا وجد A ( ادينين )  
فى احدى الجداثل ، فانه يوجد T ( ثايمين ) فى الجديلة الأخرى ،  
وكلما وجدت G ( جوانين ) فى احدى الجداثل ، فانه يوجد C  
( سايتوسين ) فى الجديلة الأخرى . وفى الواقع فانه توجد درجة طفيفة  
من المرونة فى هذا الموضوع ، التى تعتمد على مقدار طول جداثل الـ د ن أ ،  
فانه لحسوالى ١٠ ٪ من القواعد الخاطئة أو غير المتوافقة قد تصل اليه نسبة  
التفاوت ) . ويستخدم تهجين الـ د ن أ كطريقة لاستخدام احدى قطع  
الـ د ن أ ( المجس ) لاكتشاف فيما اذا كانت هناك قطعة متتامة من الـ د ن أ  
موجودة فى خليط من أنواع الـ د ن أ وتستخدم فى تقنيات النشف  
gene PCR (BLOT) DNA fingerprinting library screening ، وسلسلة  
أخرى من التقنيات .

التهجين الجزيئى : وهى طريقة لتشكيل جزئ جديد له نفس  
الاجزاء الوظيفية الموجودة فى جزئين مختلفين . وذلك يستتبع أن يحتوى  
على مجموعة من الخصائص الموجودة فى الجزئين الاصيلين . ومن الأمثلة  
على هذا الاستخدام هى الأجسام المضادة الجديدة التى يمكن صنعها  
بواسطة جمع الانزيمات التى تصنع جسيمين مضادين قديمين فى خلية  
واحدة ، وعمل بروتينات اندماجية بواسطة وصل وظيفية صفتين سائدتين  
من البروتينات الأخرى ببعضهما .



التهجين الخلوي : ويعتبر هذا بصفة أساسية مصطلحا آخر  
لاندماج الخلية .

تهجين الأنواع : وهو تكوين هجين بين نوعين . تهجين بين أنواع قريبة ( التهجين ذو الصفات المتبادلة ) ، يحدث بطريقة طبيعية في الحياة . حيث يمكن تكوينه بين أنواع وثيقة الصلة ببعضها بواسطة برامج تربية بسيطة : بالرغم من أن العديد من الأنواع ليس لديها الاستعداد للتهجين . وبخلاف الأنواع القليلة ذات الصلة الوثيقة ببعضها مثل الحمار والحصان ، فإن الحيوانات نادرة ما تقوم بالتهجين بهذا الأسلوب . وتشتمل الضرق البديلة على عمل الكمية ، الخلية الاندماجية ( ويقتصر هذا التهجين على النبات - لكنه يعتبر نادر الحلوث في الحيوانات ) لإنتاج أنواع جديدة لكل الجينات الموجودة في الأنواع الأصلية ، أو باستخدام البلازميدات البكتيرية لنقل الجينات بين الأنواع البكتيرية .

انظر أيضا اندماج الخلية ص : ٩٩ ، الكمي ص : ١٠٧ ، البروتين الاندماجي ص : ١٨٠

الجزئ الطارد للماء (hydrophobic molecule) ، هو ذلك الجزئ الذى تكون قابلية ذوبانه فى الماء ضعيفة جدا ، لكنه يتحلل على نحو تام فى مذيب مثل البيوتانول أو التولوين . انها جزيئات لا قطبية ، وهى بصفة أساسية متعادلة كهربيا . والجزئ المقابل له هو الجزئ المحب للماء ( hydrophilic molecule ) الذى يتحلل فى الماء بصورة كاملة أو فى مذيب مثل DMSO ( سلفا أوكسيد الديلثيل ) ، لكنه عديم الذوبان على الإطلاق فى التولوين أو الكحوليات طويلة السلسلة . هذه الجزيئات تكون لها عادة مجموعات مشحونة جزئيا على أسطحها ، وتكون غالبا أيونات عندما تتحلل فى الماء . ان معظم الجزيئات العضوية تنتمى الى حد ما الى الطائفة المحبة للماء ، والاستثناء الوحيد لهذه الجزيئات هى الدهون ( الترايجلسريدات ) ، والتي تعتبر غير قابلة للذابة فى الماء ، من هنا سميت الجزيئات غير المحبة للماء «بمحبات الدهون» (Lipophilic) .

عندما يتاح لهذه الجزيئات اختيار بيئتها - أى يكون هناك خليط من الماء والزيت لتتحلل فيهما ، فإن الجزيئات الصادرة للماء ستفضل البيئة الصادرة للماء ( فى هذه الحالة الزيت ) ، بينما تختار الجزيئات المحبة للماء ( البيئة المائية ) .

الا أنه توجد هناك درجات من الصدود المائى والقابلية للماء . وهكذا ، فمن بين الأحماض الامينية ، هناك حمض الجليوماتيك واليسين اللذان يعتبران شريين للماء ، لأنهما يكونان أيونات بسهولة ولديهما قابلية الذوبان فى الماء ، بينما يوجد الترايبتوقان الذى له سلسلة جانبية غير مشحونة ، ويعتبر بطبيعته غير قابل للذوبان فى الماء . هذه الاختلافات فى عدم القابلية للذابة فى الماء ، يمكن استخدامها فى فصل الجزيئات . ويستغل الفصل الكروماتوجرافى للمواد غير القابلة للذابة هذه الظاهرة : اذ يمرر خليط من الجزيئات فوق مادة صلبة التى تكون ذات طبيعة غير قابلة للذوبان فى الماء . وتلتصق الجزيئات غير القابلة للذابة فى الماء بهذه المادة بشدة ، وبذلك لن تتخلل المادة الصلبة بنفس السرعة التى تنساب بها الجزيئات المحبة للماء .

وهناك العديد من الجزيئات العضوية التى لها أجزاء متميزة تماما من القطع القابلة وغير القابلة للذوبان فى الماء . وتسمى هذه الجزيئات ذات المسارين (Amphipathic) . وإذا كانت منطقتا الجزيء فى وجهتين متقابلتين ، فإن النتيجة حينئذ مادة نشطة سطحيا : فإنها ستميل الى التجمع عند الوصلة بين المذيب المائى واللامائى . وتعتبر الدهنيات الفوسفورية من هذا النوع ، وترتب أغشية الدهنى الفوسفورى ، بحيث تكون أطراف (tails) الدهنيات الفوسفورية طبقة من السائل غير القابل للاذابة (hydrophobic) الذى يذيب مواد كيميائية مختلفة تماما عن الوجه المائى المحيط به . والبروتينات أيضا لها خليط ثابت تقريبا من الأحماض الأمينية المحبة والصادة للماء ، ويطوى البروتين بحيث ان معظم الأحماض الأمينية المحبة للماء تكون معرضة للمحلول المائى الذى تذوب فيه ، ومعظم الأحماض الأمينية غير القابلة للاذابة فى الماء تنزوى بعيدا داخل البروتين . وهكذا يصبح توزيع الجزيئات القابلة وغير القابلة للذوبان فى الماء على طول البروتين (والتي تسمى أحيانا بالخطط الصادية المائية) ، يمكن أن تكون كمفتاح اللغز ، حسب الطريقة التى ينطوى بها البروتين ، وعلى وجه الخصوص فإن البروتينات ذات النطاق الكبير من الأحماض الأمينية غير القابلة للاذابة فى وسط تسلسلها تعتبر مصحوبة غالبا بأغشية ، وتكون فيها الأحماض الأمينية غير القابلة للاذابة مغمورة فى طبقة غير قابلة للاذابة فى وسط الطبقة الدهنية .

انظر الرسم رقم : ٢٧ .





جزيئات الالتصاق الضمنخلوية (Intracellular Adhesion Molecules) ، وتسمى أيضا بجزيئات الالتصاق الخلوية . هذه الجزيئات توجد في سلسلة كبيرة من الخلايا البشرية ، وتعتبر جزءا من الآلية المستخدمة بواسطة الخلايا للتعرف على بعضها البعض . انها البروتينات السكرية ، وتستطيع بقاء السكر أن تكون عصبية في وظائفها . وعلى سبيل المثال ، فإن الفرق بين بعض مجموعات الدم ، هي نتيجة التنوع ، في البقايا السكرية ، في بعض جزيئات (ICAM) .

جزيئات الالتصاق الخلوية ، تعتبر مهمة بالنسبة إلى شركات التقنية الحيوية ، لأنها هي تلك الجزيئات التي تحدث من خلالها الاستجابة الإنهائية . وعلى ذلك فإن اصبعك تتورم ، عندما تلصقها نجلة ، أن هذا يسبب ترشيع الأنسجة التي في اصبعك مع الخلايا البيضاء ، التي تتفاعل مع الخلايا التي من حولها من خلال النظام الاشعاري لمجموعة الالتصاق الخلوية . ومن ثم فإنه يوجد عمل أساسي ، في استنساخ البروتينات ، واستخدامها كاهلآف لها ، أو كقواعد للأدوية ، لتعديل الاستجابة الإنهائية .

والجزيئات القريبة هي جزيئات الالتصاق للخلايا اللمفية (ELAMs) . وهي تلك البروتينات الموجودة على أسطح الخلايا اللمفية ، والخلايا البطانية ( الخلايا المسطحة التي تبطن جدار الأوعية الدموية ) . وأثناء الالتهاب ، تقادر الخلايا البيضاء الدم وتغزو النسيج المصاب ، لكي تتبلغ أية كائنات عضوية غازية . وهي أيضا تطلق سلسلة من المواد الكيميائية التي تسبب التهاب النسيج ، وهذا الغزو يتم السيطرة عليه جزئيا عن طريق (ELAMs) . التي تسمح للخلايا اللمفية بالالتصاق عليها والتعرف على الخلايا البطانية . وعند تغير هذا التفاعل ، فإن ذلك يعتبر الطريق الفعال للسيطرة على الأمراض الالتهابية .

سلسلة من البروتينات ، يجري تطويرها حاليا ، كمعامل تصوير ، أو عوامل تباين . وهذا يعنى أنها من أجل الاستخدام مع الأنواع العديدة من الفاحصات الجسدية . والبروتينات ( الأجسام المضادة عادة ) يتم ويطها الى مجموعة كيميائية تسمح للفاحص بأن يراها بسهولة تامة . وترتبط البروتينات بأنواع معينة من الأنسجة ، عادة الأنسجة الورمية ، وبذلك تسمح للفاحص بأن يميز هذه الأنسجة عن النسيج المحيط بسهولة تامة : وفى غياب عوامل التباين ، فإن الخلايا المستهدفة تشبه تماما النسيج المحيط .

وعوامل التصوير ، يمكن صنعها لى أنظمة تصوير رئيسية :

\*\*\* نظام الفحص CT - الرسم السطحي الكمبيوترى -  
وتستخدم هذه التقنية ، أشعة اكس ، ونتيجة لذلك فإن الأثر المطبوع على الجسم المضاد هو عادة مادة معتمدة من أشعة اكس . والثى المصنوع عادة يشكل معدنا ثقيلًا مثل الذهب .

\*\*\* نظام الفحص PET - الرسم السطحي للانبعاث  
البيزوترونى . وتقوم هذه التقنية على حقن كميات ضئيلة جدا من أشعة النظير الاشعاعى داخل الجسم ، وبعد ذلك تتمقب أثرها اينسا ذهبت ، باتباع مسار جزيئيات النشاط الاشعاعى . ان النظير المفضل الذى يوسم على الجسم المضاد من أجل ذلك هو التكنيتيوم ( عنصر فلزى ) ، وهو محتمل تماما لأنه قى .

\*\*\* الرنين المغناطيسى النووى (NMR) وهذا يستغل الطريقة التى يمتص بها الجسم الموجات الفائقة القصر ، عندما يكون فى مجال مغناطيسى قوى . وتمتص المجموعات الكيميائية الموجات الفائقة القصر بطرق مختلفة ، تعتمد على نوع المجال الذى توجد فيه ، وعلى ماهية المجموعة . ويمكن استخدام سلسلة كبيرة من المواد كمعامل تباين للفحص بطريقة (NMR) .

\*\*\* طريقة الفحص برنين الالكترن المغزول (ESR) وهذه الطريقة استخدامها محدود ، لكنها ذات أهمية كبيرة ، وتكتشف ESR الالكترونات غير المتزاوجة ، وهى تلك الالكترونات التى تظهر فى



بعض أنواع المركبات ، تلك التي تستخدم في طاقة التغير الأحيائي ، وهذا الأسلوب يختلف عن NMR ، الذي يكتشف عادة الماء ، ولا تستعمل طريقتا NMR و ESR أية اشعاعات ، ولذا فإنهما تكتسبان ميزة كنظم تشخيص ، بسبب الخوف النووي الشائع ، والذي يظهر بصفة خاصة في الولايات المتحدة .

## المفاعلات الحيوية للخلية المجمدة

### IMMOBILIZED CELL BIOREACTORS

العديد من الخلايا النباتية والحيوانية التي ينمى عليها علماء التقنية الحيوية ، يتم التعامل معها ليس على أنها خلايا معزولة ، ولكن على أنها خلايا مجمدة ، على بعض المواد الساندة . وهذا يساعد على تقويتها ضد قوى التقليب ، الضرورية لعملية خلط محتويات المفاعل الحيوي ، وجعلها أسهل في الحركة والاتصال عن الركيزة .

وتوجد سلسلة عديدة من المفاعلات الحيوية المجمدة . وتقع هذه المفاعلات في رتبتي : المفاعلات الحيوية الغشائية : وهذه المفاعلات تقوم ببناء الخلايا أمام أو خلف الغشاء المسامي ، الذي يسمح بمرور المادة المغذية للخلايا من خلاله ، لكنه لا يسمح للخلايا نفسها بالمرور . وعلى هذا الأساس ، تنشأ مفاعلات النسيج المجوف ، وهي طريقة شائعة لانباء الخلايا Hybridoma ، من أجل صنع الأجسام المضادة أحادية النسخ .

المفاعلات الحيوية الشبكية أو الترشيحية : وفي هذه الطريقة تنمو الخلايا في شبكة مفتوحة لمادة داخلية ، والتي تسمح لوسط المستنبت بأن يتساقط بعدها ، لكنه يحجز الخلايا . وهذه الطريقة مشابهة في الفكرة للمفاعلات ذات النسيج المجوف والغشائي ، لكنها قد تكون سهلة التشغيل ، حيث أنها تشبه المفاعلات الحيوية البرجسية ذات الشبكة الاستبدالية لفراغ المفاعل المركزي .

طرق أخرى : وفي الاستخدامات الأخرى ، تكون الخلايا المجمدة غالبا ، يقصد بها أنها الخلايا المجمدة على شيء ما ، لا يكون أكبر كثيرا من الخلايا ، مثل النايلون الصغير أو الحبيبات الجيلاتينية . ويستطيع المفاعل ان يتعامل مع الحبيبات بنفس الطريقة مثلما تعالج الحفيزات

الحبيبية فى التفاعلات الكيميائية • وتوجد عدة طرق للقيام بذلك • والمفاعلات العادية من جميع الأنواع يمكن أن تكيف لى تتعامل مع الجزيئات الكبيرة • ويكون هذا التعامل طيبا عندما تكون الجزيئات ذات كثافة متعادلة ( مثل جميع الجزيئات المصنوعة من معظم البوليمرات ) والطريقة البديلة ، إذا استقرت الجزيئات بسرعة ، فإن المفاعل الحيوى يمكن أن يكون مفاعلا ذا طبقة مسيلة أو مفاعلا ذا طبقة صلبة • وفى النوع الأول ، تظل الجزيئات معلقة ، فى كتلة سائل كثيفة ، عن طريق السائل المدفوع خلالها من القاعدة • وتصرف الكتلة مثل سائل ، حتى لو كانت مصنوعة من جزيئات صلبة • وفى النوع الآخر يكون انسياب السائل ليس سريعا بدرجة كافية لدفع الجزيئات امامه ، ولذا فإنها تستقر فى طبقة فى قاعدة المفاعل ، ويكون السائل منسابا امامها • والمفاعلات ذات الطبقة المحزمة تأتي فى أشكال عديدة ( المخروطى - المفاعل ذو الطبقة المستدقة ، القرصية الشكل - الطبقة القطرية للمحزمة المناسبة ) ، لى تساعد جميعها على انسياب السائل بسهولة •

## الحساس الحيوى للخلية المجمدة

### IMMOBILIZED CELL BIOSENSOR

وهى تلك الحساسات الحيوية ( أى الأجهزة الكاشفة التى تستخدم قطعة حيوية لى تسمح لها باكتشاف شىء واحد كل مرة ) التى تستخدم الخلايا الحية كنظام كاشف • وتسمى غالبا بالحساسات الحيوية الميكروبية ، حيث تستغل الخلايا البكتيرية فى القيام بهذا العمل •

وكما هو الحال مع أى حساس حيوى ، فإنه يوجد جزآن فى حساسات الخلية المجمدة : الخلية المجمدة ( التى تقوم بالاحساس وتحديث إشارة ضعيفة جدا من نوع ما ) والجهاز الذى يكتشف ويكبر هذه الإشارة الضعيفة الى إشارة يستطيع المستخدم ان يفهمها ( يقرأها ) •

والخلية المستخدمة تعتمد على الشئ الذى ترغب فى اكتشافه • ومن بعض الأمثلة النموذجية للمتحللات ( الأشياء التى تحلل ) هى :

• الأحماض الأمينية ( باستخدام البكتيريا التى تؤلفها ) •

الجلوكوز ( استخدام أى خلية تقريبا )  
المواد الكيميائية السمية ( استخدام أى بكتير يكون حساسا للمادة الكيميائية المطلوب اكتشافها ) \*

المسرطنات (carcinogens) - ( تستخدم البكتيريا التي تعتبر ناقصة في اصلاح جينات ال د ن أ ) \*

المطلب البيولوجي للاكسجين (BOD) : ( كمية المادة العضوية الموجودة في المياه الراكدة ) \*

المعادن الثقيلة ( تستخدم البكتيريا المقاومة للمعادن )  
مبيدات الأعشاب ( تستخدم الخلايا النباتية أو الطحالب الزرقاء المخضرة ) \*

السمية ( تستخدم الخلايا الحيوانية المستنبطة )  
والقليل منها فقط الذى تم تحويله الى أجهزة حساسة فعلية  
وقد تكون طرق القراءة (readout) على نحو متساو من الاشكال المتعددة :

استنزاف / توليد الغاز : وهو نوع مفضل ، اذ يقوم بقياس كمية الاكسجين المحترق أو ثانى أكسيد الكربون الناتج من البكتيريا \* وعلى عكس الموضوعى ، فان البكتيريا مثل أى شئ تقريبا تقوم بحرق الاكسجين وتوليد ثانى أكسيد الكربون \*

انتاج الضوء : وتستخدم فى هذه الطريقة البكتيريا المتألقة ، أما تلك الأنواع المتألقة بطبيعتها أو تلك الأنواع من الجينات المناسبة ( الليوسفراف بالنسبة للانزيم المولد للضوء ) المهندس وراثيا بداخلها ، ويكون انتاج الضوء اما قياسا للصالح البكتيرى العام ( بالنسبة للحساسات السمية ) أو يقرون بوجود كيمائيات معينة \*

القرينة الكيميائية الكهربائية المباشرة : تعمل بعض المجموعات فى خطف الالكترونود مباشرة الى جهاز نقل الالكترون البكتيرى ، وهو موضوع معقد لقياس اكسجين الامتصاص \*

والحساسات الحيوية البكتيرية تعتبر عادة أقل موضوعية عن الحساسات الحيوية الأخرى ، حيث ان البكتيريا شديدة التنوع ومن

الأشياء المعقدة ، وبالرغم من ان لها فوائد حقيقية ، من حيث النشاط  
الفعال ، وبذلك تصنع الإشارة التي يسهل كشفها عن تلك المنتجة بواسطة  
الأجسام المضادة أو منابر ال د ن أ .

ومن أنظمة الحساسات الحيوية التجارية القليلة ، يعتبر العديد  
منها الحساسات الحيوية البكتيرية : اثنان من الحساسات الحيوية البكتيرية  
ذو أساس ضوئي ( وبالتسبة للسمية ولقياسات المطلب العضوي  
للاكسجين ) تستخدم في صناعة الماء على سبيل المثال .

## IMMORTALIZATION

## التغليب

ان تخليد نوع ما من الخلايا ، هو تحوله الجيني الى سلسلة خلايا  
يكون تكاثرها غير محدود . وتسمى الخلايا المأخوذة من الثدييات بالخلايا  
الأولية والتي ستقسم في المستنبت من ٢٠ - ٦٠ انقساماً ، ثم تتوقف  
بعد ذلك عن الانقسام .

ان هذا التوقف عن الانقسام ، لا يكون سببه نفاذ المادة الغذائية  
أو عدم توفر المكان الذي تنمو فيه . لكن التفسير الصحيح لذلك يرجع  
الى ان الخلية أصبحت غير قادرة على النمو والانقسام أكثر من ذلك ، ويظهر  
على هذه الخلايا بعض التغيرات الخاصة في تركيبها ، مما يقلل من فائدة  
المنتج كمنتج تقني حيوي ، سواء من الناحية الايضية أو البروتينية .  
ويطلق على هذه التغيرات بأن الخلية وصلت الى مرحلة الشيخوخة ، وهي  
تلك المرحلة التي تحدد بشكل واضح استغلال هذه الخلايا الأولية في  
الغرض الذي تنتج من أجله .

والكى يتم التغلب على هذه المشكلة ، يجرى تخليد الخلية - اى  
تجرى لها بعض المعالجات التي تمكنها من التغلب على الشيخوخة والانقسام  
المحدود ، والحفاظ على الخصائص المميزة التي يجب ان توجد فيها .  
وهذه الطريقة واحدة من الطرق . والعديد من الجينات الورمية عندما يتم  
حقنها في خلية ، سيجعل الخلية مخلدة . بعض الجينات من فيروسات الجين  
الورمي ( المسبب للورم ) ، يمكنها أيضاً ان تخلد الخلايا ، وخاصة جين  
( الموروث المضاد - T ) المأخوذ من فيروس (SV40) .

الطريقة الثالثة هي البحث عن التغير الأحيائي الذاتي في الخلايا التي يرغب في تخليدها ، ويتم ذلك عن طريق ذرع عدد كبير من الخلايا الأولية في مستنبت ، والبحث عن تلك الخلايا التي تستمر في النمو عندما تتوقف الأخرى عن النمو ، وتصل إلى مرحلة الشيخوخة . ويختلف معدل النمو هذا اختلافاً بين الكائنات العضوية - وعلى سبيل المثال ، وجد أن الفئران تنسل أنواعاً مخلدة من الخلايا أكثر من تلك التي يتسلها الإنسان . والطريقة الأخيرة وهي الأكثر انتشاراً ، ويتم إجراؤها عن طريق دمج الخلايا ، فعندما يتم دمج خلية أولية ميتة مع سلالة من خلايا مخلدة ، فإن النتيجة تكون عادةً خلاية مخلدة ، وهذا هو السبب في أن تقنية صنع الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، تقوم على تخليد تلك الخلايا اللغفاوية التي تصنع خصائص الجسم المضاد لـ HYBRIDOMA . ويتم دمج جميع الخلايا اللغفاوية في عينة مع خلاية مخلدة مناسبة ، لذا فإنها جميعاً تصبح مخلدة : ويستطيع القائم على التجربة بعد ذلك أن يزرع هذه الخلايا بكمية غير محدودة ، عندما يبحث عن الـ hybridoma التي تنتج الجسم المضاد المطلوب .

انظر أيضاً اندماج الخلية ص : ٩٩ ، نمو الخلية ص : ١٠٠ ،  
خط الخلية ص : ١٠٣ .

## IMMUNIZATION

## المناعية

المناعية ، هي العملية التي عن طريقها ، يتم جعل حيوان معين منتجاً لجسم مضاد ضد شيء ما ، وقد يكون الحيوان إنساناً أو حيوان مزرعة ، في تلك الحالة ، فإن الغرض من المناعية هو تزويد هذا الحيوان بالقدرة التي تمكنه من صنع الجسم المضاد ، بحيث تكون هذه الأجسام المضاد حامية من مرض معين \* أو أن الحيوان يجري تحصينه ، بحيث نستطيع أن نجتمع دمه ، واستخراج الجسم المضاد منه ، ومن ثم يزودنا بمصدر من هذا الجسم المضاد . ويوجد هناك عدد من الخطوات المتبعة :

★ أن يتم حقن الحيوان بالموروث المضاد ، أي المادة التي ترغب في أن يتفاعل معها الجسم المضاد \* وإذا كانت هذه جزيئاً صغيراً جداً مثل ( steroid hormone أو بيتيداً قصيراً ) حينئذ فإنه يرتبط عادةً بجزيء كبير جداً ، مثل البروتين . والبروتينات المفضلة هي زلال المصل البقري (BSA) و (KLH) KEYHOLE LIMPTT HEAMOCYANIN .

★ إذا كان الهدف هو الحصول على جسم مضاد ( عندما نريد أن نحصى حيوانا ) ، حينئذ يتم حقن الموروث المضاد مع مادة مساعدة التي تزيد من الاستجابة المناعية ، والمواد المعروفة هي الزيوت المعدنية ، والخلطات المركبة المشابهة ، التي تسبب الالتهاب . والنوع الشائع هو المادة المساعدة الكاملة (treunds) .

★ المعززات : الحقن الأول سوف يعطى ظهورا لاستجابة مناعية أولية ، انتاج الكمية القليلة نسبيا من الجسم المضاد . وسوف يصبح الجسم المضاد معطيه IgM ( انظر موضوع : تركيب الجسم المضاد ص : ٢٥ ) وسوف تكون الـ Ka له قليلة . وإذا حقن نفس الموروث المضاد مرة أخرى ، فسوف تحدث استجابة مناعية ثانوية ، وتنتج كمية كبيرة من الجسم المضاد ، وفي هذه المرة يكون معظمها IgM ، وهذا انجذاب شديد . هذا الحقن التالي يسمى بالداعم ، وفي العادة يتم اجراؤه عدة مرات .

★ العيارات الحجية : ولكي نختبر كيف تسير عملية المناعة ، نمن ازالة عينة صغيرة من الدم ، ونختبر قابلية الأجسام المضادة بها على الارتباط بالموروث المضاد ، ويتم تخفيف الدم الى ان تصبح الأجسام المضادة داخله على درجة من التخفيف ، بحيث انها لا تصبح قادرة على الارتباط بالموروث المضاد ، بآية درجة ملحوسة . ومن ثم يطلق على التخفيف ( معايرة ) الجسم المضاد . وعندما يستشهد الناس بأن رقم التخفيف  $1/100000$  ، فانه يكون طيبا جدا ، ونسبة التخفيف  $1/1000$  تعتبر عديمة القيمة ، وهذا هو التخفيف الذي ينسب اليه ، وكلما استمرت عملية التحصين باضافة معززات اضافية ، فان معايرة الجسم المضاد ، يجب أن تفسر كلما ارتفعت كمية الجسم المضاد للانجذاب .  
انظر أيضاً الرابط ص : ٤٧ .

## IMMUNOCONJUGATE

## الترافق المنيع

المركب الذي يتكون من اتخاذ جزيء من الجسم المضاد ( أو جزء من واحد ) وجزيء آخر . وهناك أنواع عديدة .

السميات المناعية ( انظر موضوع السميات المناعية ) ص : ٢٤١ .

عوامل تباين واستشفاف الجسم المضاد ، تستخدم هذه العوامل بالترافق مع الفاحصات - ( التصوير الشعاعي الطبقي الكمبيوترى ، CI أحد تقنيات أشعة اكس ) ، PET ( التصوير الشعاعى لانبعثات البوزيترون ، نظام فاحص اشعاعى ) او ( NMR ) أجهزة تشخيص ( الرنين المغناطيسى النووى ) . تنتج كل هذه الأنظمة والتقنيات صوراً لما داخل جسم المريض ، لكن هذه الصور قد تتحسن كثيراً ( فى حالة ال CT و NMR ) ، أو قد يكون من الممكن فقط كما فى حالة PET ، أن يتم حقن بعض المواد الكيميائية الى داخل جسم المريض ، والتي يستطيع الفاحص اكتشافها . وإذا ربطت المادة الكيميائية بجسم مضاد ، فإن الفاحص سيصبح طريقة حساسة فى البحث عن المكان الذى وصل اليه الجسم المضاد . وعوامل التباين ، هى تلك المواد الكيميائية التى تزيد من عتامة صورة الفاحص ، وتطبق مع الفاحصات CT و NMR ( ومع طرق أشعة اكس التقليدية أيضاً ) . والعناصر الاستشفافية ( Tracers ) ، هى مواد تقوم بعمل شيئاً موحد ، لذا فإنها تضيء عند الفحص . وبعض الكواشف من نوع NMR . والفاحصات الكيميائية PET تقع تحت هذه الفئة .

ترافقات الانزيم - الجسم المضاد : وتعتبر هذه الترافقات معقدة ، حيث يرتبط الجسم المضاد كيميائياً بانزيم معين . وتستخدم هذه الترافقات بكثرة فى الاختبارات المناعية ، حيث يعمل الانزيم كجسر للإعلام عن وجود الجسم المضاد ، ويمكن اكتشاف مقدار ضئيل من الجسم المضاد إذا ما تم ربطه مع انزيم مناسب . والأنواع الشائعة منه هى بروتوكسيداز الجرجار ( HRP ) والفوسفاتاز القلوى ( AP ) .

انظر عوامل التصوير ص : ٢٢٦ .

## التشخيصات المناعية - الاختبارات المناعية

### IMMUNODIAGNOSTICS IMMUNOASSAYS

من احدى قصص نجاح التقنية الحيوية ، هذه الطرق التشخيصية الطبية التى تستخدم الأجسام المضادة . ويستخدم الجسم المضاد فى الكشف عن وجود شيء ما فى احدى العينات . ويلتصق الجسم المضاد مع هدفه بطريقة موضوعية تماماً ، ولذا فإنه يعتبر من الكواشف

الدقيقة جدا . ويستطيع أيضا أن يلتصق بالموروث المضاد عند درجات منخفضة جدا من التركيز ، ولذا فإنه يعتبر اختبارا شديد الحساسية . وقد عني هذا الاتحاد في خلال السنوات العشر منذ أن أصبح الجسم المضاد متاحا بصفة عامة ، ان الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ قد أصبحت تستخدم في حوالى ٢٠٪ من جميع إجراءات التشخيصات الطبية ، ويمكن استخدام نفس هذه التقنية بالضبط في المجالات الأخرى غير الطبية ، والتي تسمى بالاختبارات المناعية .



ان مشكلة التشخيصات المناعية ، تأتي من أن الجسم المضاد لا يقوم بعمل شيء ما واضح عند التصاقه بهدفه ، لذا فإننا يجب أن نعد الاختبار بحيث ان بعض العمليات الأخرى تكتشف ان هذا الارتباط قد حدث .

ويوجد هناك العديد من الأوجه للقيام بهذا .





البطاقة (Label) ويمكن تسمية الأجسام المضادة بعدة طرق . بالإضافة الى التسميات المستخدمة في عوامل التصوير ( انظر عوامل التصوير ) ، فان التشخيصات المناعية يمكنها استخدام عدة تصنيفات ( عناوين ) في اختبارات المعمل . وهذه الاختبارات يطلق عليها عادة أسماء مختلفة .

الاختبار المناعي المتصل المرتبط بالانزيم (ELISA) ، يستخدم بطاقة انزيمية على الجسم المضاد .



نوع الاختبار	عندما يوجد الموروث المضاد	عندما يكون الموروث المضاد غالباً
اختبار التصاق لاتكس	كريات دقيقة تماسكت مع بعضها بواسطة موروث مضاد  لاتكس يكون مجموعات	كريات دقيقة لم تلتصق مع بعضها  لاتكس يكون معلق منتظم

شكل ٢٨

	إذا كان هناك موروث مضاد	إذا لم يكن هناك موروث مضاد
اختبار مانتلوتش	يرتبط الموروث المضاد بالجسم المضاد المسمى فوق مادة صلبة 	إذا لم يكن الموروث المضاد موجود فإن العلاقة لا ترتبط بالدعامة الصلبة 
الاختبار التافسي	يرتبط الموروث المضاد مع الجسم المضاد داخل المحلول 	إذا لم يكن هناك موروث مضاد، حيث يكون الجسم المضاد حراً في الارتباط بالدعامة الصلبة 

الاختبار المناعي - الإشعاعي (RIA) ، ويستعمل البطاقة الإشعاعية على الجسم المضاد أو الموروث المضاد .

اختبار المناعة الفلورية (FIA) ، يستخدم البطاقة الفلورية على الجسم المضاد أو الموروث المضاد .

والوجه الثاني هو التصميم (format) الكيميائي للاختبار - أي الكواشف التي ترتبط مع أي الأشياء . والأشكال العامة لتصميمات الاختبار هي :

اختبار Sandwich : يستخدم في هذا الاختبار جسمان مضادان واللذان يرتبطان بأجزاء مختلفة من الموروث المضاد . أحد الأجسام المضادة ينجس على سطح صلب ( أي في قاع البئاببع في الطبق ذي الـ ٩٦ بئبوعا ، انظر موضوع الأجهزة القياسية العملية ) . أما الجسم المضاد الآخر فان له بطاقة مرتبطة به . اذا كان الموروث المضاد موجودا فانه يرتبط بالاثنتين ، وبذلك تظل البطاقة في الطبق .

الاختبار التنافسي ( اختبار التنافس ) : وهذا الاختبار يشبه اختبار الـ ( sandwich ) ، لكن الذي يحلل في هذه الحالة هو جزيء صغير ، الذي يتنافس مع ارتباط الانزيم ، ويرتبط كيميائيا مع الموروث المضاد ( وينتج ترافق موروث مضاد - انزيم ) . ويعتبر هذا في الواقع الطريقة الوحيدة لعمل اختبار مناعي ، الذي يستطيع اكتشاف جزيء صغير .

Latex : جزيئات لاتكس هي جزيئات صغيرة جدا من البلاستيك، التي تكون مقطاة عادة بالجسم المضاد : وهي في الواقع كرات من البوليسترين ذات مقطع ١٠٠ نانو متر - ١ ميكرو متر ، وفي وجود الموروث المضاد ، تلتصق الجزيئات ببعضها في كتل كبيرة ، وتتحد بواسطة الأجسام المضادة التي تغلفها ، ومن هنا جاء اسم اختبار كتلة لاتكس .

والوجه الثالث هو التصميم الفيزيائي للاختبار . وقد تكون الاختبارات : متجانسة ، أي تعطى نتيجة عندما تضاف العينة ( مع بعض الكواشف المناسبة ) كما هو الحال مع مبيئ لون الـ PH .

تصميم طبق ميكروتيتر ، أي الاختبار الذي يتم في أطباق ميكروتيتر ( والتي يجب القيام بسلسلة من عمليات الغسيل بين كل تفاعل ) . وباجراء الاختبار على أسطح أخرى - الأطباق الزجاجية ، رقائق

السيليكون ، الخ . تعتبر فى الأساس متشابهة . ذات الأساس الجزيئى الدقيق ، أى ان الجسم المضاد يكون مرتبطا بعقد صغيرة جدا ، وهذه العقد تتحرك فى المحاليل عن طريق الطرد المركزى ، الترشيح ، أو بالفرق الأخرى ( وهذا الاختبار يعتبر مختلفا عن اختبار الكتلة لانكس ، حيث تعتبر الجزيئات نظاما مقروءا أيضا ) .

وتوجد هناك سلسلة من الأسماء التجارية شبه الرسمية للاختبارات المناعية الأكثر تعقيدا ( ان التناقس من أجل مصطلح جيد لتلك الاختبارات المناعية يعتبر أمرا مجهدا ) . ومن بين هذه الاختبارات الأكثر شيوعا :

**ARIS** : وهذا اختبار يستخدم تفاعلا معقدا الذى يكون فيه ارتباط الجسم المضاد مع هدف تخليقى مانع لأوكسيداز الجلوكوز من العمل . ان هذا النوع من الاختبار يعتبر تقريبا الآن قد انتهت فترة اختراعه . انه اختبار متجانس ( أى أنه لا توجد خطوات للفسيل أو الفصل شاملة ) . ويستخدم فى تحليل الجزيء الصغير .

**EMIT** ، ويعتبر هذا الاختبار من الاختبارات المناعية المتجانسة للجزيء الصغير ، لكن لتلك الاختبارات الأكثر حساسية من الـ **ARIS** ، والتصميمات الأخرى للاختبار المناعى تقع تحت تصنيف الحساس الحيوى ، والذى يعتبر مستخدما كثيرا فى حقل التقنية الحيوية الحال .

## IMMUNOSENSORS

## الحساسات المناعية

الحساسات الحيوية ، تتكون من جزء حيوى وجزء كاشف . ويمنع الجزء الحيوى خاصية الانتقائية للحساس ، بينما يقوم الجزء الكاشف باكتشاف أى تأثير يحدثه الجزء الحيوى ويحوله الى إشارة يمكن التعرف عليها ( وتكون عادة إشارة كهربية ) ويعتبر الجزء الحيوى فى الحساسات المناعية جسما مضادا ، ويكون الجزء المادى عادة جهاز كشف - كتلى فيزيالى أو جهازا ضوئيا .

وتوجد هناك مجموعتان من الحساسات المناعية التى تبنى على أساس الكشف الكتلى . ويستخدم كل من المجموعتين كاشفات كتلية صغيرة جدا ، وتصنع عادة من رقائق السيليكون ( ومن ثم يطلق عليها أحيانا الحساسات الحيوية ذات الرقائق الرقيقة ) ، لاكتشاف التغيرات الطفيفة فى الكتلة ،

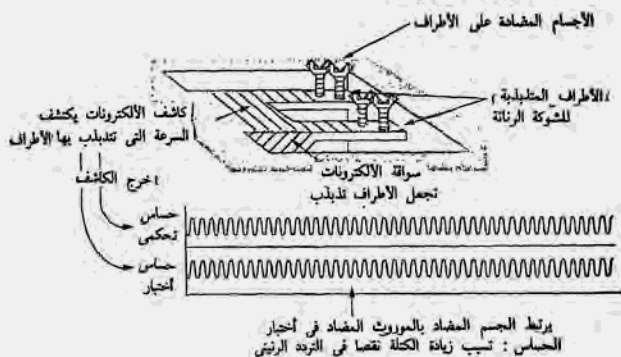
التي تحدث عندما يرتبط جسم مضاد بموروث مضاد . وتعتبر جميعها أجهزة رنينية والتي تقوم بقياس ارتباط الشيء الذي يتم الكشف عنه مع الجسم .

وأبسط هذه الأنواع يكون مبتنيا على أساس شكل النغمة . والنغمة التي تحدثها الشوكة الرنانة تعتمد على كتلة الشوك . فإذا زادت الكتلة ، ضعفت النغمة . والحساسات لها المكافئ الميكروميكانيكي للشوكة الرنانة مع الجسم المضاد المغلف للشوك . والسطح السيليكوني الذي تصنع منه الشوك ، يكتشف التردد الذي تذبذب به . وعندما يرتبط شيء ما بالجسم المضاد ، تقع النغمة وتقوم الدائرة بالتقاطها .

وأجهزة الموجة الصوتية السطحية (SAW) ، تأتي في أنواع مختلفة في هذا المجال . وحيث أن الشوكة الرنانة يتم صنعها من مادة كهربية إيجابية ، فإنها تسمى أحيانا بالحساسات الكهربية الإيجابية .

والمتسكلة القائمة مع هذه الحساسات هي أن كل شيء يقع فوق هذه الحساسات يعطى إشارة . وهكذا بغض النظر عن الحصول على جسم مضاد مخصوص جدا كمعصر حيوي ، فإنها تتميز لديها قابلية كبيرة للتداخل . لذا فبينما تعتبر أجهزة الشوكة الرنانة الدقيقة ، معروفة تماما في التطبيقات الميكانيكية مثل أجهزة قياس الاجهاد وحساسات الغاز ، إلا أنها لا يعمل عليها كحساسات حيوية حتى الآن .

انظر أيضا أجهزة الاحساس الحيوية ص : ٨٠ ، الحساس الحيوي الضوئي . ص : ٢٨٨ .  
انظر الرسم رقم : ٢٩ .



شكل ٢٩ الحساسات المتناغمة

وهذه تعتبر عقاقير ، عقاقير حيوية عادة ، التي تتعامل مع الجهاز المناعي . وحيث ان الجهاز المناعي ينظم نفسه من خلال مصفوفة ضخمة من البروتينات التي تبرز بين الخلايا ( ال cytokines ) ، فان معظم العلاجات المناعية تعتبر بروتينات يتم صنعها بواسطة المهندسين الوراثي لكي يعجل بعض أوجه الجهاز المناعي ، أى الطريقة التي تنمو بها الخلايا البيضاء ، من حيث التحفيز أو التفاعل . ولأن خلايا الجهاز المناعي تنتج كميات ضئيلة فقط من هذه البروتينات ، ولكي يتم جعل هذه البروتينات كالعقاقير ، فان عالم التقنية الحيوية ، يقوم باستنساخ الجينات المناظرة . والعديد منها فقط الذي تم اكتشافه بواسطة استنساخ جيناتها ثم مشاهدتها ما يقوم البروتين بعمله .

ومن بين البروتينات التي تم تطويرها كعقاقير :

Interferon وهو ثاني أقدم البروتينات التي اكتشفها التقنية الحيوية ، وقد تم استخدامه كمنشط للجهاز المناعي من أجل العديد من الأمراض .

Interleukines : وخصوصاً العقار إنترلوكين - ٢ ( 2-IL ) .

CSFs ( عوامل تحفيز المستعمرة ) . وهذه العوامل تقوم بتحفيز على نمو الخلايا التي تصنع خلايا الدم البيضاء التي تعتبر مسئولة عن الجهاز المناعي .

انظر أيضاً : Cytokines ص : ١٣٠ .

هو ذلك العلاج الذي تستخدم فيه الأجسام المضادة أو البروتينات المشتقة من الأجسام المضادة فى علاج المرض . ان استخدام الأجسام المضادة كمعامل هيدوية ( على سبيل المثال ، الترافقات المناعية أو السميات المناعية ) لايعتبر عادة علاجاً مناعياً . وفى الواقع فان العلاج المناعي

يقصد به إعطاء المريض جسماً مضاداً ذلك الذى لا يستطيع جسده أن يصنعه بنفسه ، لأن جهازه المناعى لا يستطيع أن يعمل بالسرعة الكافية ، لأن الجهاز المناعى لا يعمل على الإطلاق بسبب أحد الأمراض ، أو بسبب أن الجسم المضاد يعتبر مضاداً لموروث مضاد ، الذى لا يُعرف عليه الجسم عادة على أنه « غريب » .

وعلى سبيل المثال : طورت شركة الـ Xoma و centocor أجساماً مضادة لعلاج المناعية لعلاج تعفن الدم (sepsis) - وهو عدوى بكتيرية غير منضبطة للدم - ويرتبط الجسم المضاد مع السُمى الداخلى الذى تحدثه البكتيريا المعوية ، والذى يسبب أعراض المرض . ويتطور تعفن الدم خلال أربع وعشرين ساعة وهى فترة قصيرة جداً بالنسبة للجسم لكى يحدث الاستجابة المناعية ، لذا فإن الحقن بالجسم المضاد يقوم على سد هذه الثغرة . وقد حصلت شركة - CENTOCOR - المنتجة للعقار على موافقة الـ FDA لاستخدام العقار فى أواخر عام ١٩٩١ . ( وقد حاجت CELLTECH نفس المرض بعلاج مناعى ، لكنها استخدمت هدفاً آخر من الموروث المضاد - وكان جسمها المضاد ضد عامل الموت الموضعى الذى يحل بالنسيج الحى ، والذى يحتل موقعاً وسطاً بين بعض التأثيرات للسُمى الداخلى ) .

ومن بين أهداف العلاج المناعى الأخرى هى الالتهاب السحايا (Meningitis) . ويعنى العلاج المناعى أيضاً أنه يمكن استخدام جميع الخلايا من الجهاز المناعى كعلاج ، وهذا النوع الأخير قد أدركت نحت مسمى العلاج المناعى المتينى ، عندما تكون الخلايا اللمفية القاتلات الطبيعية NK ، وهى بعض الخلايا الدموية البيضاء قادرة على تحطيم خلايا أخرى . عندما أخذت هذه الخلايا من مرضى بالسرطان فى مرحلته النهائية ، وتم تحفيزها باستخدام الـ cytoknes حتى تصبح أكثر نشاطاً ثم يتم حقنها مرة أخرى فى المريض . وقد كان لهذا العلاج بعض الفاعلية ، لكن تأثيراته الجانبية كانت شديدة . والأسلوب الآخر هو استخدام طائفة أخرى من الخلايا البيضاء - الخلايا اللمفية الترشيحية الوزمية (TILs) - التى تستطيع أن تعتبر السرطان هدفاً بطريقة موضوعية . ومرة أخرى فإن هذه الخلايا يجب أن تؤخذ من المريض أولاً . ووسمت الـ TILs مع جينات غريبة فى بداية استخدام العلاج الجينى فى علاج السرطان فى مرحلته النهائية . ووضعت تجارب الجين الأولية جيناً عديم الفائدة فى الخلايا : وكانت الفكرة القصوى هى وضع جين فى الـ TILs التى سوف تزيد من كفاءتها فى قتل الأورام . . . . .

السميات المناعية هي بروتينات ذوائية ، انها تتكون من جسم مضاد موصل بجزء سمي . انها لم تستخدم كمقايير للبشر حتى اليوم ، لكنها أعطت الأمل لعلاج بعض السرطانات في المستقبل .

والسميات المستخدمة من بكتيريا الدفتيريا *Pseudomonas* أو *Shigella* أو ريسين بذرة نبات الخروع السمية - هي مواد شديدة السمية . ومن المحتمل ان بعض جزئيات قليلة من الريسين داخل خلية قد يؤدي الى قتلها . ومن ثم فانها عديمة الاستخدام كادوية تصنيفية . وبالرغم من ذلك فانه اذا أمكن وضعها في موقع معين ، فحينئذ يمكن استخدامها في تدمير أحد أنواع الخلية ، بكفاءة عالية جدا . وهذه هي الغاية من وراء استخدام السميات المناعية . ان السمي يوصل بجزء جسم مضاد والذي يستطيع أن يرتبط بطريقة معينة بأحد أنواع الخلية المستهدفة . ويحقق المترافق الناتج في الدم بتركيز قليل جدا . وعندما يصادف خلية المستهدفة ، فان المترافق يرتبط بها ، ويركز السمي هناك ، وعلى ذلك فان السمي لديه فرصة كبيرة في قتل الخلية .

الجين المناعي له قاعدة غنية بالسمي المناعي من هذا النوع في التجارب الاكلينيكية . كعلاج لمرض ابيضاض الدم (Leukaemia) .

واستخدمت التقنيات أجزاء من جزء السمي ، وليس كله . ومعظم السميات تتكون من جزء يمكن البروتين السمي من دخول الخلية (السلسلة A) والجزء الذي يقوم بقتل الخلية (السلسلة B) . وبوئها فان السمي لا يعتبر فعالا الى حد ما ، حيث ان السلسلة A ليست سمية ، والسلسلة B ، تحتاج الى الدخول الى الخلية لكي تعمل . وبترافق السلسلة B الى جسم مضاد ، يجعل الخلية أقل خطورة : بالرغم من انها لا تزال تقتل الخلية اذا ارتبط بها الجسم المضاد ، ولما كان التركيز المخل للسلسلة B حول هذه الخلية عاليا ، بحيث ان سلسلات B تدخل بطريقة ما ، تكون بالصدفة .

والسميات المناعية لها بعض القيود . وبما انها جزئيات كبيرة ، فانها لا تستطيع الدخول الى الخلايا المتورمة الصلبة بسهولة . وهي أيضا سريعة الالتئام عن طريق الجهاز المناعي ، الا اذا كان المريض يتعاطى أدوية تبطل من تأثير المناعة ، ويوجد هناك أيضا بعض الخلايا التي ترتبط

بالاجسام المضادة بطريقة غير محددة ، كجزء من التفاعل المناعي الطبيعي .  
وسوف ترتبط باسم المناعي ، وبذلك يتم قتلها .

ويمكن صنع السميات المناعية عن طريق ربط السمي وجزء الجسم  
المضاد ، بطريقة كيميائية . ويمكن أن تصنع من خلال دمج الجينات  
للسم والجسم المضاد : ويكون البروتين الناتج من الاندماج ، مستقرا  
تماما ، ويمكن ان يكون صغيرا وأقل قابلية للارتباط بالأنسجة الأخرى ،  
عن الترافق الكيميائي . ويمكن أن يكون الجسم المضاد أيضا مجتسما  
(Humanized) ويقال التعقيدات الأخرى .

والفكرة القريبة من الموضوع هي استحصال السميات نفسها كعلاجات  
حيوية ( انظر السميات ص : ٣٨٤ ) .

## INDUCTION

## التخليق

ويعنى هذا المصطلح من مصطلحات التقنية الحيوية ، جعل  
الكائن العضوى يصنع بروتينا ، ويكون في العادة انزيا ، عن طريق  
تعرضه الى بعض المنبهات . التي تكون عادة كيميائية ، وغالبا ما يكون  
ركيزة للنمو التي تقوم بالتحليل عن طريق الانزيم المخلق . ويشتمل  
التخليق على التحكم في تعديل الجين ، لكنه ليس ظاهرة جينية بالتحديد ،  
حيث انه لا يشتمل على جينات جديدة ، أو إعادة ترتيب الجينات . انها  
فقط تعديل الجينات الموجودة هناك بالفعل .

وبصفة عامة ، فإن الجين المخلق ، أى ذلك الجين الذى يكون قادرا  
على التخليق ، يمكن تخليقه ، عن طريق أحد أو القليل من المركبات ،  
وتسمى هذه بالمخلقات . هذه المركبات ( أو أحيانا متغيراتها الاحيائية ) ،  
تؤثر على الطريقة التي يرتبط بها البروتين بمنطقة المنشط للجين موضع  
الاهتمام ، وبذا يؤثر على التحكم في هذا الجين ، والآليات المضبوطة  
المستخدمة ، متغيرة الى حد كبير ( كما هو الحال في البيولوجيا عموما ) .  
وعلى ذلك لكى تكون قادرين على خلق جين ، فإن ذلك يحتاج الى منطقة  
المنشط الصحيحة . وبعض الاتجاهات التمددية لها منشطات مخلقة داخلها .

ويجب أيضا أن تحمل الجينات الى أى بروتينات مستخدمة بالطبع  
والمخلق لا يرتبط بـ د ن أ مجرد في حد ذاته .



والمصطلح القريب من هذا الموضوع هو الكبح (Repression) - وفي موضوع الكبح فإن لمركب تأثيرا عكسيا للمخلق ، وذلك من خلال تقليل النشاط الجيني ، وبذلك يجعل الحلية تفقد النشاط الانزيمى . هذه الجينات تسمى بالكابحة . وهذا الموضوع يعتبر فى غاية الأهمية بالنسبة للتقنية الحيوية ، حيث ان العديد من الجينات المعروفة بانزيماتها المفيدة مثل تلك الانزيمات التى تصنع الأجسام المضادة والتفريعات الاحيائية الثانوية ، تعتبر كابحة عن طريق المواد الشائعة مثل الجلوكوز .

ويعنى التخليق أيضا شكلا من المنطق ، الذى يبرر ببعض الأمثلة المعينة عن موضوع ما الى القوانين العامة لهذا الشيء - هذا الشيء الذى يفعله الكيميائيون الحيويون كثيرا ، لكنه نادرة ما يكون هو المقصود بالتخليق . وبالرغم من أن هذه الحقيقة لا تجد مدافعا عنها الا أنها موجودة فعلا .

## INOCULATION

## التلقيح

التلقيح ( بصرف النظر عن المعنى تطعيم شخص ما ) ، فإن هذا المصطلح يقصد به ادخال مستنبت صغير من الكائن العضوى الدقيق الى بيئة جديدة ، بهدف أن ينمو فى هذه البيئة . وعلى ذلك فإن المخبرات ، يتم تلقيحها فى بداية التشتيت بواسطة حزمة من الكائنات العضوية ، التى تمت الى حالة ، تستطيع بعدها أن تنمو بسرعة ، من خلال الظروف التى يهيئها المخبر . وقد يحتاج هذا الأمر بعضا من المهارة فى أدائه ، حيث ان الظروف التى ينمو فيها هذا الملقح ، قد تكون مختلفة عن تلك الموجودة داخل المخبر ، وعلى ذلك فإن الكائنات قد تحتاج الى تكيف مع ظروف غير ظروفها الاصلية .

والجرعة الصغيرة من الكائنات العضوية ( وهى بين ١ الى ١٠ فى المائة من عدد الكائنات العضوية المتوقعة من التخمر النهائي ) ، تسمى بالملقح .

ان ما سبق يرجع الى التلقيح فى المعمل أو الجهاز الانتاجى .

ويمكن أيضا تلقيح البكتيريا فى التربة ( لكى تساعد فى عملية المعالجة الحيوية أو فى عمل مزرعة لجذور النباتات ) ، أو فى الجذور النباتية ،

أو البذرة مباشرة . مرة أخرى ، فإن هذا يهدف الى جعلها تنمو في بيئتها الجديدة .

## IN VIVO VS IN VITRO

## في الحياة - في المعمل

هذه المصطلحات اللاتينية ، تستخدم بكثرة عندما يتحدث العلماء عن أداء شيء بسيط في المعمل ، ثم أخذ العينة وتطبيقها على نظام حي أكثر تعقيدا (In Vivo) وتعني هذه الكلمة حرفيا في الحياة ، أو في نظام الحياة ، مثل حياة الحيوان الكامل . ان هذا المصطلح على عكس مصطلح In Vitro والذي يعنى حرفيا ( داخل الأنبوب الزجاجية ) : وقد تم ترجمتها بواسطة جريدة انجليزية الى ( في أنبوبة الاختبار ) ، وتعنى في معمل الاختبار ، وقد استخدمت لتعنى عكس كلمة في الحياة .

ولا توجد قاطعة واضحة بين ما اذا كانت الخلايا في الحياة أو في معمل الاختبار : انها تعتمد على ما نتحدث عنه . ان المصطلحات تستخدم عادة لكي تميز تجربة عن أخرى ، وليس مجرد كونها تعريفات مطلقة .

## ISFET

## ترانزستور مجال تأثير الأيون الحساس

ترانزستور مجال تأثير الأيون الحساس : مجال تأثير الترانزستور (FET) هو جهاز شبه موصل الذي يكون فيه المجال الكهربى عبر وصلة مستخدما لتعديل التيار المنساب خلال هذه الوصلة . ( والوصلة هي المنطقة بين مناطق مختلفة من السيليكون البلورى ، وفي العادة ، السيليكون الذى يحتوى على شوائب مختلفة داخله بين المناطق المختلفة ، والتي لها مقاومة كهربية عالية ، الا اذا عدل مجال كهربى خارجى من خصائصه الكهربائية ) . انه مركب قياسى من الموصلات المتكاملة \* وشبه الموصل الوثيق الصلة بموضوع التأثير الكهربى ، هو ال (MOSFET) شبه الموصل الذى الاكسيد المعدني FET .

وقد يتم صنعه في جهاز حساس ، بالسماح للأيونات بالتراكم فوق منطقة الوصلة \* وإذا كانت المادة فوق هذه المنطقة ، تنحصر الأيونات بطريقة معينة ، حينئذ سوف تتراكم هناك وتكون شحنة ، وسوف يؤدي هذا إلى خلق مجال كهربى ، وعلى ذلك فإن الـ FET سوف تعمل (Switch on) . وسوف ينساب التيار ، وعلى ذلك فإن هذا الجهاز - الـ FET الأيون الحساس ، سوف يسمح للتيار بأن ينساب ، يعتمد على الأيون النوعى الموجود \*

وهذه الأجهزة تأتي فائدتها من استخدامها فى مراقبة تركيز الأيون فى سلسلة من عمليات التقنية الحيوية \* بالرغم من أنها قد تحولت إلى حساسات عضوية عن طريق إحلال طبقة الأيون الاختبارية ، بانزيم يقوم بتوليد الأيونات عندما يعمل \* والمثل الشائع اليوراز ( خميرة محللة للبول ) ، عندما تأخذ جزيئات البول وتطلقها داخل الأمونيا وثانى أكسيد الكرون : وتلتقط الأمونيا بروتونا ، لكي تصبح أيونات أمونية مشحونة ، والتي يكتشفها الالكتروود \* هذا النوع من الأجهزة يسمى أيضا بـ FET الانزيمى (Enzfet or Enfet) .

ان الجاذبية فى Enfets فى أنها يمكن تصنيعها ، عن طريق عمليات الإنتاج الحصى الكبيرة المستخدمة عن طريق صناعة أشباه الموصلات :

ان العائق فى هذه الصناعة فى أنها لا يمكن الاعتماد عليها كثيرا ، ومن الصعب جدا تصنيعها لكي تصلح للاستخدام فى معظم الحالات \* وبعض الاستثناءات تستخدم FET ككاشف للبول ، ذلك الانزيم المستخدم كعلاقة لاختفاء أثر وجود بعض الجزيئات الأخرى مثل DNA أو جسم مضاد .

وتشكل الميزات التى يدعى بها ISFET ذات الأساس الحساس على :

★★ انه يمكن إنتاجها بكميات كبيرة عن طريق تقنيات تصنيع رقائق السيليكون \*

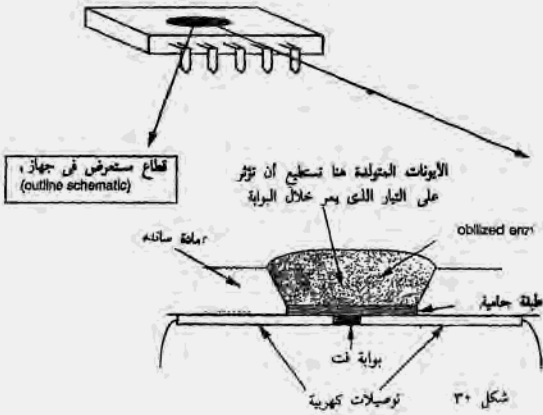
★★★ يمكن وضع العديد من الحساسات فى رقيقة واحدة مع وسيلة تحكم والكترودات مرجعية \*

★★★ ان الحجم الصغير جدا من الجهاز يعنى انه يستطيع أن يقيس تغيرات الشحن الصغيرة جدا ، وبالتالي يعتبر على الحساسية \*

وبينما أن كل ما ذكر سابقا حقيقى عن قاعدة شبه الموصل للجهاز الحساس ، فإنها لم تثبت بعد حقيقة كل الجهاز ، إلا فى بعض الأبحاث العملية \*

انظر الرسم المقابل رقم : ٣٠

انظر أيضا أجهزة الاحساس الحيوية ص : ٨٠



# L

## شرائح لانجموير - بلدجيت LANGMUIR-BLODGETT FILMS

وتعتبر هذه شرائح من الجزيئات المتكونة على سطح الماء . وكانت الشريحة لانجموير - بلدجيت طبقة لبيدية فوق الماء ، لكن المصطلح تم استخدامه في الغالب لوصف الشرائح الليبيدية التي يكون كل من أوجهها في الماء ، او تلك الشرائح عندما تتحول الى سطح صلب .

والليبيدات لها رأس قطبي محب للماء ( المحب للماء أو الليبوفيلك ) ، وذيل كاره للماء ( غير محب للماء أو كيبوفيلك ) انظر موضوع الكراهة المائية .

وعلى ذلك فان نصف الجزيء يذوب في الماء بينما النصف الآخر لا يذوب . والترتيب الأكثر ثباتا لهذه الجزيئات هو جعلها تترتب في عنائيد تكون فيها الذيل التي في الداخل بعيدة عن الماء ، بينما الرؤوس في الخارج . وعندما يكون هذا الترتيب العنقودي صفحة مسطحة ، وتكون الذيل فيها في الوسط والرؤوس في الجانب الآخر . وهذا هو شريحة لانجموير - بلدجيت ، أو الليبيد ذو الطبقة الثنائية . وتعتبر أساس الأغشية التي تحيط بالخلايا الحية وبعض الأورجانيل داخل الخلايا .

وتعتبر شرائح الطبقة الثنائية الليبيدية أو الأغشية أحد الأمثلة الوحيدة من الأغشية السائلة التي تكون فيها طبقة رقيقة من السائل ، مثبتة بحيث يمكنها أن تظل لفترة طويلة بالماء أما الباقي فيجب أن تثبت ببعض الوسائل الكيميائية والا انهارت الى قطرات من السائل أو تحللت في الماء .

وأغشية الطبقة الليبيدية الثنائية لها استخدامات في نظم توصيل الدواء ( مثل الليبوسومات ) ، في الحساسات الحيوية ، في عمليات الفصل ، وفي بعض المفاعلات الحيوية . وتعتبر كل هذه التطبيقات تقريبا لا تزال في مرحلة التجارب المعملية .

وتعتمد تطبيقات الحساسات الحيوية على المقاومة الكهربائية العالية  
لشريحة لانجموير - بلديجيت ، أو على خصائصها الضوئية .

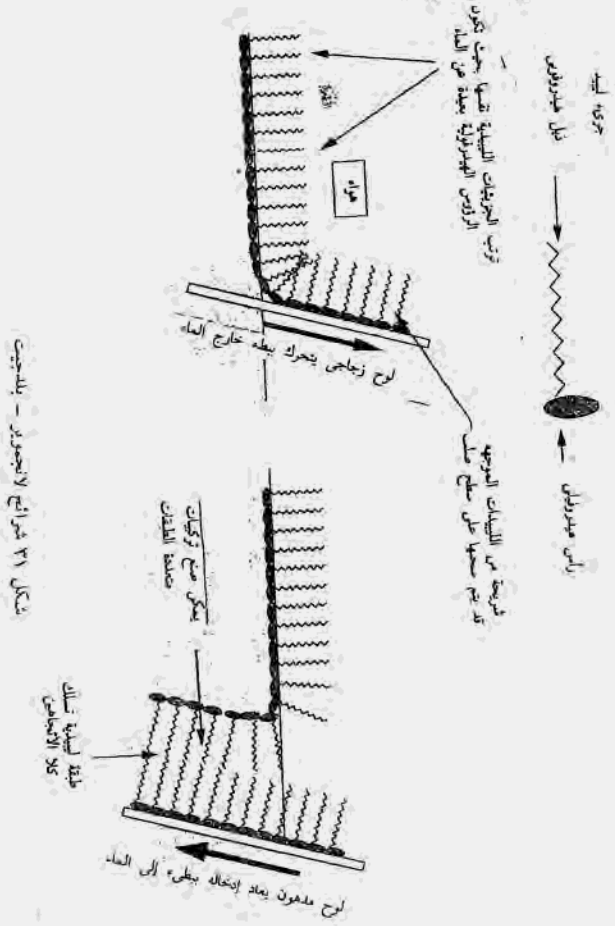
وتبنى الحساسات الكهربائية على قدرة بعض البروتينات على حمل  
الأيونات عبر غشاء ليبيدي . وبعض الأجسام المضادة ، والبروتينات من  
أغشية الحلية العصبية ، وعدد مختلف من البروتينات الناقلة والتي تسمح  
للخلايا بالحصول على المواد من خارج الخلية الى داخل الخلية ، بدون  
أحداث تقرب في الغشاء ، يمكن ادخالها جميعا الى داخل الغشاء - ويمكن  
أن يسمح البروتين لاحتدئ المواد أو نوع من المواد - حضض أيوني ، أيون  
معين ، أو قد يكون بروتونا بسيطا - بعبور الغشاء : في وجود هذه المادة ،  
فإن الغشاء سيوصل الكهربائية . وفي حالة غيابها فإن الغشاء تكون لديه  
مقاومة عالية ، لأنه لن يكون هناك مسار لأي أنواع أخرى مشحونة بعبوره .  
وعلى ذلك يصبح الغشاء نظام كشف عالي الحساسية .

إن المشكلة في هذا أن الأغشية تعتبر ميكانيكيا وكيميائيا غير مستقرة،  
كما هو الحال بالنسبة لمعظم البروتينات التي نرغب في وضعها داخلها .  
وعلى ذلك فإن الجهاز الحساس الذي قد يعمل بطريقة جيدة في المعمل  
لا يعمل تماما في المجال العملي .

والاستخدام المشابه لشرائح لانجموير - بلديجيت هو في استخدامها  
كمعاصر تحويل في الدوائر الشبيهة بالكمبيوتر .

والجهاز الحساس البديل المبني على فكر شرائح لانجموير - بلديجيت  
هو جهاز حساس ضوئي . ولما كانت الشرائح رقيقة للغاية ، فإنها تسبب  
تأثيرات تداخل عندما يلمع الضوء خلالها أو ينعكس منها ، وهذه التأثيرات  
تعتمد الى حد كبير على مقدار سمك الشريحة . وإذا تم تجسيد الأجسام  
المضادة على سطح الشريحة ، فعندها ترتبط ببروتينها المضاد ، فإن  
السمك الكلي للمجموع سيتغير من كونه ( شريحة + جسم مضاد الى  
شريحة + جسم مضاد + مورت مضاد ) " وعلى ذلك سيتغير لون الضوء  
المنعكس - ومرة أخرى فإنه هذا يمكن إجراؤه في بعض الأجهزة النموذجية  
البسيطة في المعمل ، وليس بالنسبة الى استخدام الحساس الفعلي .

- انظر أيضا : الليوسوم ص : ٢٥٢ , الغشاء السائل ص : ٢٥٤ .
- الحساب الجزئي ص : ٢٦٨ .
- انظر شكل رقم : ٣١ .



شكل ٣١ شرائح لاجنوز - بليكيت

الترشيح الميكروبي ، أو الترشيح البيولوجي ، هو عبارة عن استخدام الكائنات العضوية الدقيقة ، والتي تكون عادة البكتيريا في فصل الفلزات من خامات المعادن بواسطة اذابتها والسماح لها بأن تستخلص من الخام . وهذه العملية تسمى غالبا بالترشيح الحيوي ، وعلى ذلك فانها طريقة من طرق التعدين وتعتبر المكون الأساسي في التعدين الميكروبي ، تقنية ( المعالجة الحيوية للخامات لاستخلاص الفلزات بالسوائل ) .

والعديد من الخامات لا يمكن معالجتها بطريقة اقتصادية ، لأن تركيز المعدن بداخلها ، يعتبر تركيزا منخفضا . وبعض من هذه الخامات منخفض المرتبة ، والذي يستبعد كمخلفات أثناء عمليات التعدين ، التي تستهدف الخامات المرتفعة الدرجة . وتعتمد درجة الخام بصفة أساسية على كمية الفلز الموجود بداخله ، وأيضا الكيفية التي يمكن بها الحصول على هذا الفلز . ويعتبر الطين ذا محتوى عال في الألومنيوم ، لكن استخراج الألومنيوم من الطين يعتبر مكلفا جدا . بالرغم من ذلك ، إذا أمكن استخلاص الفلز كملح ذائب ، فإنه يمكن حينئذ غسله وجمعه ، دون الحاجة الى تعدين الخام ، وسحقه وتنقيته عن طريق الصهر ، كما هو متبع في عملية التعدين العادية .

ويستخدم الترشيح أيضا في استخلاص الذهب واليورانيوم من الخامات الطبيعية ( انظر موضوع استخلاص الذهب واليورانيوم ) .

ويمكن اتمام عملية الترشيح بثلاث طرق فيزيائية : الترشيح بالاستقاط أو الميل ، وهي الطريقة التي تكون فيها كومة خامة الفلز على جانب التل ، ويتم رشها بمزرعة بكتيرية من أعلى ، ويتم جمع المعدن مع زبدته من القاع . والترشيح المكون يعتبر مشابها . لكن المادة تكون كومة معزولة ، والتي تعتبر أكثر شيوعا في مواقع التعدين . وفي الموقع يضح الترشيح المزرعة البكتيرية الى مركز جسم الخام على طول الواسع أو الانفاق ، ثم يسمح لها بعد ذلك بأن ترشح أسفل القاعدة ، حيث يتم جمعها هناك .

ويعتبر الترشيح عملية كيميائية . وفي بعض الحالات تقوم البكتيريا بإكسلة الكبريت في المعدن الى حمض الكبريتيك ، وتنتج طاقة أيضا . ويقوم حمض الكبريتيك بإذابة المعدن (وعلى سبيل المثال كبريتات النحاس



قابلة للذوبان ، بينما الكبريتيد غير قابل للذابة ) ، وبذلك يتم استخلاص الفلزات من المحلول الخاضع ، وعلى سبيل المثال ، تجرى أكسدة اليورانسيوم IV ( غير القابل للذوبان ) الى يورانيوم VI قابل للذوبان . والحام الذي يجري ترشيحه ، يتم رشه مع البكتيريا في خليط مقيّد مناسب ، الذي يمد بكل الكيماويات الأخرى المطلوبة من أجل النمو . وعلى ذلك فإن البكتير يكون محددًا بالطاقة التي يحصل عليها من هضم المعدن ، وعلى ذلك يهضم الخام بأسرع مما يمكن . وتحسين الخليط المغذي ، يعتبر العامل المؤثر في جعل عملية الترشيع الحيوي ، تحصل عند معدل تجارى مقيّد .

## LIPASES

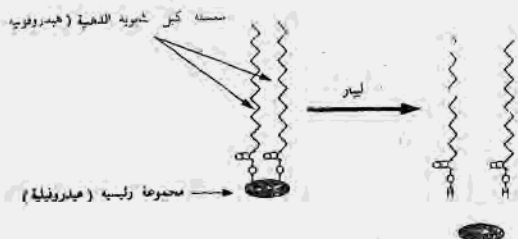
## الانزيمات المحللة للدهون

الخصائص المحللة للدهن ، هي تلك الانزيمات التي تقوم بتحليل الدهون الى مكوناتها الحمضية الدهنية ، والمجموعة الرئيسية (moieties) والخصائص الحالة للدهن ، المستخدمة في التقنية الحيوية ، تعتبر معظمها ضاير هاضمة ، وهي التي تقوم بتحليل الدهون في الطعام . بالرغم من أنه يمكن استخدامها في عدد من الاستخدامات المختلفة .

ويمكن استخدامها في تحليل الدهون المعقدة ، في مكوناتها ، والتي تستخدم بعد ذلك في صنع مواد أخرى . بالرغم من أن هذا يعتبر استخدامها ثانويا .

وقد كثر الحديث عن عملية (transesterification) وهي تلك العملية ، التي تستخدم فيها الحماض لتبادل سلاسل الحمض الدهني ، بين الدهنيات ، دون أن تفرط في كميات كبيرة من الحمض الدهني . ويعتبر هذا شيئا مفيدا ، حيث انه يساعد عالم التقنية الحيوية لأخذ الدهن المشبع ( ذي نقطة انصهار عالية ) وتلك الدهون غير المشبعة ( التي لها نقطة انصهار منخفضة ) ، وتنتج خليطا من الجزيئات ، ذا خصائص معتدلة : وبالاعتماد على كيفية خلط المكونات ، فإن الخصائص يمكن تحديثها بدقة كبيرة . وهذا يتطلب أن تعمل الخصائص الحالة للدهن في المذيبات العضوية . والا فإن الانزيم يقضي على الدهنيات تماما .

انظر الرسم رقم : ٣٢ .



شكل ٣٣ الانزيمات المحللة للدهن

وعملية (Transesterification) تأسر ثلاثي الجليسرول الدهنية (الدهن الطبيعي في النسيج الحيواني) التي تعتبر خاصة من واحد الى ثلاثة أحماض دهنية ، تعتبر موضوعية نسبيا ، وتستخدم عملية التآثر ، وتسمى التآثر البيتي .

انظر أيضا : حفز الطور العضوى ص : ٢٩٢ .

## LIPOSOME

## الليوسوم

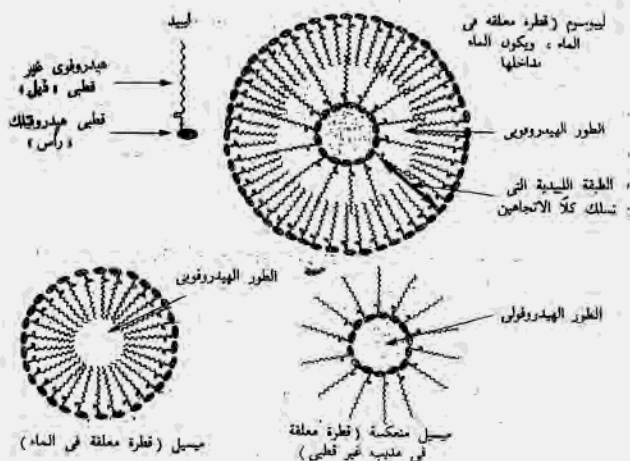
الليوسوم هو كبسول صغير يصنع من الليبيدات وتكون الليبيدات صفحات ثابتة من الجزيئات في المحلول ، والذي تكون فيه الرؤوس القطبية تشير تجاه المحلول المائي ، بينما تلتصق الذيل غير القطبية مع بعضها في وسط الصفحة - وهذه هي شريحة لانجوير بلديت ( انظر موضوع شرائح لانجوير بلديت ) . وإذا اقتربت هذه الشريحة من كرة ، فإن النتيجة ستكون كرة ، يكون فيها المحلول المائي من الداخل ومن الخارج منفصلا عن بعضه بواسطة طبقة ليبيد ثنائية . وهذا ما يسمى بالليوسوم ، ويمكن أن تحتوي الليوسومات على عدد من الطبقات متكدسة داخل بعضها ، لكنها تعتبر غالبا كما لو كانت أكياسا واحدة .

وقد اقترح استخدام الليوسومات كأساس للعديد من طرق توصيل الدواء ، وخصوصا توصيل العقاقير البيبتيدية . وذلك لأنها تستطيع أن تحمي محتوياتها من الهضم في المعدة وبذلك تنقلها الى الأمعاء ، حيث

تمتص من هناك ، أو يمكن السماح بحققها في مجرى الدم . حيث تحول إلى العضو المصاب . وهنا يتعرف العضو على الليبيدات ويستصفا بطريقة معينة ( وهذه الطريقة تعتبر ناجحة مع الكبد حيث تميل إلى امتصاص الليبوسومات من الدم بطريقة عفوية ) . والطريقة الأخرى ، وهي أن ارتباط الأجسام المضادة بسطح الليبوسوم تستطيع أن تربطه مع النسيج المناسب . وتميل الليبوسومات إلى التراكم في الأماكن الملتهبة وفي بعض الأنسجة المتورمة ( ولا أحد السبب في ذلك ) وعلى ذلك فإنها تعتبر مركبات نقل نشطة بالنسبة للعقاقير المضادة للالتهاب والعقاقير المضادة للأورام .

وتعتبر الليبوسومات مفيدة على وجه الخصوص لهذا النوع من التطبيق حيث إنها مصنوعة من نفس المواد ( الليبيدات ) التي خارج الخلايا ، وعلى ذلك فإنها أقل غرابة بالنسبة للجسم . وحجز أشياء داخل الليبوسومات يعتبر نوعاً من الكبسلة ، وبناء عليه فإنه يمكن استخدامها في العديد من المجالات الأخرى ، وفي هذه الحالة تعتبر الليبوسومات غير مستحبة لأنها أقل ثباتاً عن طرق الكبسلة التي أساسها بوليمر .

انظر الرسم رقم : ٣٣ .



شكل ٣٣ ( الليبوسوم )

والأغشية السائلة عبارة عن شرائح رقيقة تتكون من السوائل ( مثل الشرائح التي تكون الأجسام الصلبة ) والتي تكون ثابتة في سائل آخر ( عادة الماء ) . وعلى ذلك فإن هذا السائل يجب ألا يتحلل في الماء . ومن المحتمل أيضا ألا يتحول إلى قطرات صغيرة . ويوجد هناك العديد من أنواع الأغشية السائلة :

شرائح Langmuir-Blodgett : وتعتبر من أغشية السوائل الحقيقية ، حيث أنه لا يوجد شيء بداخلها سوى السائل ( انظر موضوع شرائح Langmuir-Blodgett ) .

الأغشية المجمدة أو المسندة : ( انظر موضوع الأغشية السائلة المجمدة - ILM ) وفي هذه الحالة يتم اصطباذ السائل في شريحة رقيقة إلى بعض المواد الصلبة . وقد تكون هذه المادة بوليمر مسامي (مثل الزجاج الـ Scintered) أو النوع النسيجي ( مثل السليليوز ) . ويملأ السائل مسام المادة ، وبذلك يكون سلسلة من الأغشية الدقيقة .

ويمكن أن تكون المواد المسندة من أغشية التبادل الأيوني ( IEMS ) . وإذا كانت المادة المسندة من المواد التي ترتبط بالأيونات بقوة . وعندما يتحلل شيء في الجزء السائل من الغشاء ، فإنه يتعلق بالجزء الصلب . ويصبح هذا الجزء هو الأساس لطرق الفصل .

الأغشية السائلة الاستحلابية ( ELMS ) : وفي هذه الحالة يتم خلط الجزء المائي والجزء السائل غير المائي مع منظف . وهذا يجعل قطرات صغيرة من الماء في السائل الآخر ( أو السائل الآخر الموجود في الماء ) ثابتة . وتكون النتيجة خليطا من الماء داخل قطرات السائل ، وهي نفسها داخل الماء . وهذا هو الغشاء ، كما لو كان حاجزا بين مقدارين من الماء .

ويمكن استخدام الأغشية السائلة في عدد من التطبيقات . ويعتبر استخدامها الأساسي كقواعد لتنظيم الفصل ( انظر فصل الأغشية السائلة ) .

انظر أيضا شرائح لانجمير بلدجيت ، ص : ٢٤٧ .

## فصل الأغشية السائلة LIQUID MEMBRANE SEPARATIONS

الأغشية السائلة ، هي الطبقات الرقيقة من السائل التي لا تختلط بالماء . من إحدى جانبيها ( ومن حيث المبدأ ، فإنها قد تكون أيضا طبقات رقيقة من الماء ، مع بعض السوائل الأخرى على الجانب الآخر أيضا ) . وإذا استطاع شيء ما أن يتحلل في السائل ، فإنه حينئذ يستطيع المرور خلال الغشاء . وقد تكون هذه الأساسيات لفصل المواد التي تتحلل في السائل من تلك المواد التي لا تتحلل . ويوضع المخلوط على أحد جوانب الغشاء ووضع ماء نقي على الجانب الآخر ، فإن المركب القابل للذابة يندمج عبر الغشاء ، بينما لا تندمج المركبات الملوثة .

وقد تأسست آليات فصل كثيرة معقدة حول هذه الفكرة . ويمكن تشريب الغشاء بواسطة جزيء حامل ، والذي يستطيع أن يمرر من خلال الغشاء أحد أنواع الجزيء بينما لا يمرر الأنواع الأخرى . وعادة فإنها ترتبط بالجزيء المستهدف ، وتجعله قابلا للذابة في الليبيد ( باعتباره جزيئا معقدا ) ، بينما لا يستطيع جعله قابلا للذابة في الأحوال العادية . والمواد الكيميائية التي تستطيع القيام بهذه العملية ، قد تشمل على بعض الأجسام المضادة البيبتيدية ، الكلاسيرينات ، الأثيرات التاجية ، أو السيكلودكستريينات . وتقايل الجزيء الذي ترغبه يمكن أيضا أن يرتبط بنقل جزيء آخر ( البروتون على سبيل المثال ) : وتسمى هذه العملية « بالنقل المزدوج » ، وهي الطريقة التي تركز بها الخلايا الحية العديد من الجزيئات داخل نفسها .

ويمكن استخدام نظم التبادل الأيوني أيضا مع غشاء سائل مدعم ، من خلال عملية التبادل الأيوني للغشاء ( iem ) .

## اللقاحات الحية LIVE VACCINES

اللقاحات الحية هي لقاحات تحتوي على كائنات عضوية حية ، أو فيروسات سليمة ، فضلا عن الكائنات العضوية غير المنشطة ( الميتة ) أو المستخرجة منها . وتستطيع هذه اللقاحات الحية أن تحدث مناعة أفضل

ندى المرضى . لكن لها رد فعل خطير ، بحيث انه ان لم يتم اضعافها تماما باحدى الطرق ، فانها تكون سببا في احداث المرض . وقد استحدث علماء التقنية الحيوية افكارا جديدة ، ودراسات بحثية لتطوير اللقاحات الحية في عدد من المجالات . وبما أن اللقاحات الفيروسية قد تمت دراستها في مبحث آخر ، ( انظر viral vaccines رقم : ٢٨١ ) . ويمكن تطوير اللقاحات الحية البكتيرية في عدد من الطرق .

★ التوهين (attenuation) : نحتاج البكتيريا الى عدد من الجينات المعينة ( جينات الخبث ) ، حتى تكون قادرة على احداث المرض ، لكن هذه الجينات ليست ضرورية للنمو في أنبوبة الاختبار . وعندما تنمو البكتيريا الممرضة خارج الخلايا العائلة لها ، فانها تميل الى الاستغناء عن جينات الخبث عن طريق عملية التغير الاحيائي (mutation) . وتكون النتيجة بكتريا موهنا ، والذي يسبب استجابة مناعية مشابهة للنوع الأصلي لكنها في هذه الحالة غير ضارة . وفي العادة نحتاج الى عدة تغيرات احيائية للتأكد من أن البكتيريا قد أوهن تماما . واذا عرفت طبيعة الجينات المهيئة (virulence genes) ، فإن الجينات التقليدية والحديثة يمكن استخدامها في الاختبار من داخل التغيرات الاحيائية ، أو اطلاق هذه الجينات الحية .

★ استنساخ الجين (gene cloning) : والأسلوب الآخر البديل هو وضع بعض الجينات الدليلية (key genes) من البكتيريا الممرضة ، في كائن عضوي آخر غير ضار . وقد تكون هذه هي تلك الجينات من الأجزاء السطحية من البكتيريا الممرضة مثل البروتينات (pili) أو البروتينات الناقلة ، والتي يستطيع الجهاز المناعي التعرف عليها . وتسمى الدرجة التي يكتشف بها الموروث المضاد (antigen) ، أو جزء خاص من الموروث المضاد ( الجزء العلوي ) عن طريق الجهاز المناعي ، وبالتالي كمية استجابة الجسم المضاد التي يعدها الجهاز المناعي ضد هذا الموروث المضاد ، بالمناعة الجينية (immunogenicity) . والجزء الدليلي لتصميم لقاح أفضل يأتي في تقرير كيفية صنع اللقاح بدرجة عالية من المناعة الجينية ، بحيث انه يسهل التعرف عليه بسهولة تامة عن طريق الجهاز المناعي .

وعند التلقيح بثل هذه المادة ، فإن الجهاز المناعي « يتعلم » كيفية التعرف على الجزيئات الاستنباتية المستخرجة من الجين الممرض ، دون الحاجة الى البحث في كل الكائن العضوي . وهذه الطريقة مشابهة لاستنبات البروتين على هيئة لقاح ، لكن لها ميزة ، كونها جزءا من الكائن العضوي الحي ، فانها تستطيع أن تحفز الأجهزة المناعية الى احداث اكتشافات عميقة من خلال استنباط ، أجسام مضادة جيدة ضدها .

وقد تمت دراسة اللقاحات البكتيرية الحية ، من أجل القضاء على العدوى المعوية (enteric infections) ، وتتضمن الدراسة : تسوس الأسنان ، وبعض الأمراض الطفيلية .

## LOOP BIOREACTORS

## المفاعلات الحيوية الحلقية

وتسمى أيضا بالمخمرات الحلقية ، هذه المفاعلات الحية التي تنور فيها المادة الجارية تخميرها بين خزان كبير وآخر صغير ، أو حلقة من الأنابيب . وتفيد الدورة في خلط المواد ، ولكي تضمن أن الغاز الذي تم حقنه في المخمر ( وعادة يكون إما الأكسجين أو الهواء ) قد تم توزيعه بانتظام على سائل التخمير . وتعتبر المخمرات أيضا مفيدة جدا لعمليات تخمير التخليق الضوئي ، حيث تسمح للكائن العضوي المخلوق تخميرا ، أن يمر عبر عدد كبير من الأنابيب الصغيرة ، حيث يستطيع الضوء أن يصل إليها في سهولة تامة ، فضلا عن وضعها في حجم واحد ، حيث إن الكائنات العضوية القريبة من الجوانب هي التي تحصل على قدر كبير من الضوء فقط .

وتوجد أنواع كثيرة من المفاعلات الحلقية ، لكنها تنقسم إلى تلك المفاعلات التي لها حلقة داخلية ( مثل : دفاعل الخزان المتقلب ذي الأنبوبة الداخلية الساجية ) ، وتلك الأنواع التي لها حلقة خارجية . وبعض المخمرات ( airlift ) هي من ذلك النوع الأول ، حيث يقوم الضغط بعملية دوران المفاعلات - والمفاعلات التي يحقن فيها الأكسجين أو الهواء إلى النصف الأعلى من المفاعل ، وهذا يقوم بدفع السائل من هذا الجزء إلى أعلى ، وعلى ذلك يدفع التيار الوعاء . والمتغير الموجود في جميع هذه المخمرات هو المفاعل الحلقى النفاث ، والذي من خلاله يتم حقن السائل العائد من الدورة بقدر من الطاقة العكسية باتجاه الخزان الرئيسي .

هذا يعني أنه لا يدور السائل المعاد حقنه هنا وهناك فحسب ، وإنما يقلب بقية محتويات الخزان إلى أعلى أيضا . وتعتبر هذه ميزة ، حيث إن آلية إعادة الدورة تعتبر أيضا نظام تقلاب ، ويستبعد الحاجة إلى المقلبات والألواح المانعة .

واحد الأنواع الشهيرة من المفاعلات الحيوية الحلقية ، هو مفاعل (air lift) ، أو ما يسمى بالمخمر .

انظر أيضا مخدر الرفع الهوائي ص : ٣٥ .

## LUMINESCENCE

## التألق

التألق ، وهو إنتاج الضوء بواسطة المواد الكيميائية ، يكتسب كل يوم استخداما متزايدا كنظام بطاقات الاختبارات التي أساسها الأجسام المضادة أو الـ د ن أ . وتعتبر اختبارات التألق ، مقلدة إذا تم إجراؤها في صندوق مانع للضوء بطريقة دقيقة جدا ، فإنها تعتبر بالغة الحساسية : وتستطيع أنبوبة مضاعف الفوتون أن تكتشف قدرا صغيرا من الفوتونات عندما يخرج عن طريق التفاعل ، ولذا فإنها تقدم إمكانية الكشف عن كميات ضئيلة من جزيئات الـ د ن أ أو الجسم المضاد .

وتوجد هناك طريقتان كبيرتان لتوليد الضوء باستخدام المواد الكيميائية :

١ - التألق الكيميائي : وهذه الطريقة تستخدم مجموعات كيميائية معينة والتي عندما تتفاعل تشع الضوء . ويمكن ربطها بالعديد من المواد الكيميائية الأخرى ( مثل البروتينات ، الـ د ن أ ) . وتوجد أيضا مجموعات التألق الكيميائي ، والتي لها مجموعات فوسفاتية مرتبطة بها ، وهي بحالة لا تستطيع معها أن تتفاعل لتشع الضوء ، إلا أنه عندما يتم تحفيز المجموعة الفوسفاتية ، فإنها تصبح ذات تألق كيميائي فعال . وهذا يسمح باستخدام التفاعل الكيميائي التألقي في اكتشاف الإنزيم الذي يخترق المجموعات الفوسفاتية ، مثل الفوسفاتاز القلوي الذي يستخدم على نطاق واسع (AP) ويستخدم الـ AP غالبا كمجموعة تقرير بالنسبة للاختبارات المناعية الإنزيمية (EIA) وبإضافة التألق الكيميائي لمثل هذا الاختبار ، فإن حساسيته تزيد بطريقة كبيرة .

٢ - التألق الحيوي : بعض نظم الإنزيمات المتخصصة يمكنها توليد الضوء ، وباستخدام طاقة الـ ATP ( ثلاثي فوسفات الأدينوسين ) للقيام بهذا العمل . وتسمى هذه الإنزيمات بالنجوم الإنزيمية . وأشهر الليوسفرافز المستخدمة هي تلك المشتقة من البكتيريا . وقد استخدمت أيضا الإنزيمات المستخرجة من ذباب النار .



# M

## MAXICELLS

## الخلايا البالغة الطول

الخلايا البالغة الطول ، هي خلايا بكتيرية ، لها تغير احيائي في الجينات التي تنظم كيفية انقسام الخلية ، تحت الظروف « المناسبة » - والتي تحدث عادة عندما تكون درجة حرارة الوسط مرتفعة ، فانها تتوقف تماما عن الانقسام ، ومع ذلك فانها لا تتوقف عن النمو ، لذا فان النتيجة تكون خلية ميكروبية ضخمة ، وقد يكون هذا مقيدا ، حيث ان هذه الخلايا الكبيرة يصير فصلها عن الوسط سهلا ، عن تلك الخلايا العادية الصغيرة نسبيا : وعلى سبيل المثال تستقر هذه الخلايا خارج محلول النمو تحت تأثير وزنها ، في فترة زمنية وجيزة .

والصورة الأخرى المتعلقة بهذا الموضوع ، هي الخلية المتناهية الصغر (minicell) ، ويعتبر هذا أيضا انقساماً آخر للخلية المتغيرة احيائيا ، وفي هذه الحالة وتحت الظروف « المناسبة » تنقسم الخلايا ولكن الانقسام في هذه الحالة لا يتم من وسط الخلية ، ولكن على الأصح تنشط الخلية من أحد الأطراف ، ولما كان ال  $0.5 \mu m$  -  $1 \mu m$  البكتيري يظل بكامله في الخلية الرئيسية ، فان الخلية المتناهية الصغر لن يوجد بها  $0.5 \mu m$  -  $1 \mu m$  وينسأ عليه فانها لن تستطيع تكوين أي ر  $0.5 \mu m$  -  $1 \mu m$  جديد ، وحيث ان ال ر  $0.5 \mu m$  -  $1 \mu m$  غير موجود بالخلية فانها بالتالي لن تستطيع تكوين اية بروتينات جديدة أيضا . ومع ذلك فان هذه القاعدة يمكن أن تنكسر ، عندما تحتوي الخلية على أنواع معينة من البلازميدات ، التي يمكن أن تولج الى داخل الخلية متناهية الصغر ، ومن ثم فانه عندما يتحلل جميع ال ر  $0.5 \mu m$  -  $1 \mu m$  المعجوز (trapped) ، فان البروتينات الوحيدة التي يمكن صنعها عن طريق الخلية المتناهية الصغر ، هي تلك البروتينات التي تصيغها الجينات في البلازميد ، وهذه الخاصية تعتبر ذات أهمية كبيرة في دراسات التعديل الجيني (gene expression) ، حيث انه عند عزل الخلايا المتناهية الصغر ، فان البروتينات التي يتم صنعها بواسطة البلازميد ، يمكن

فحصها دون الحاجة الى تنقيتها من كل البروتينات الأخرى ، التي يتم صنعها عن طريق الخلية البكتيرية العادية .

## MICROBIAL MINING

## التعدين العيوى

وهذا هو استخدام الكائنات العضوية الدقيقة (microorganisms) في نزع المعادن ، وعلى وجه الخصوص الفلزات ، من الصخور . انه ذلك التطبيق النوعى لعملية التعدين المائية الحيوية (biohydrometallurgy) . ويتعلق موضوع التعدين الميكروبى باستخدام الميكروبات فى عملية نزع الكبريتة (desulphurization) ومن أجل العلاج الحيوى (bioremediation) انظر موضوعى : نزع الكبريتة ، ص : ٨٦ ، والعلاج الحيوى ص : ٤٥ .

وينحصر استخدام التعدين الميكروبى فى مجالين :

★ الترويق (leaching) : وهو استخدام البكتيريا فى معالجة الخدمات ، لتسهيل التوصل الى الفلزات الموجودة بداخلها . وهذه الطريقة تشتمل عادة على استخدام البكتيريا فى استخلاص الفلزات باعتبارها املاحا ذائبة ، والتي يمكن تنظيفها من أجل عملية الاستخلاص اللاحقة . ومع ذلك فان هذه العملية قد تشتمل أيضا على عملية تجهيز مسبق للمخامات (pre-processing) ، والتي ان لم تكن لا تستقطب الفلزات مباشرة ، فانها تسمح لها بالانفصال بطريقة أكثر سهولة ، عن طريق عملية التنظيف ، الطفو ، أو عملية تقليدية أخرى خلال خطوة تجهيز متقدمة ( انظر موضوع الترويق رقم : ١٦٣ ) .

★ التقنية (purification) : استخدام الكائنات العضوية الدقيقة أو مركبات الكائن العضوى الدقيق (microorganism components) فى فصل وتركيز الفلزات من المحاليل المخففة جدا . ويطلق على هذه العملية أيضا بالامتصاص الحيوى (biosorption) . انظر هذا الموضوع رقم : ٤٧ .

ويستخدم التعدين الحيوى المائى تجاريل فى استخلاص النحاس واليورانيوم من المخامات المنخفضة الرتبة (low-grade ores) ، خصوصاً بيريت النحاسى (cufes 2) ، والكوفيليت (cus) ، وكالكوستيت (cu2s)

واليوريناييت (2 uo) ، وعدد من الفلزات الأخرى ( الأنتيمون ، الزرنيخ ، الموليبدنوم ، الزنك ، الكاديوم ، الكوبلت ، النيكل ، والذهب ) ، حيث يمكن استخلاص تلك الفلزات السابقة باستخدام اليكتريا ، لكن هذه المعادن لا تستخدم على نطاق كبير . ويكتريا مجموعة العصورات الحديدية ومجموعة العصورات الكبريتية يتم استخدامها بكثرة في العمليات التي تشمل على أكسدة الكبريتيدات .

وتستخدم العمليات الميكروبية أيضا في استخلاص البترول ، أما عن طريق تغيير خصائص البترول تحت الأرض ( وخصوصا تغيير الأس الهيدروجيني - PH ) ، أو عن طريق إنتاج الطين تحت الأرض . وهذا هو الاسم العام للمحاليل اللزجة التي تضخ في البئر لاجسار البترول على الخروج الى سطح الأرض . ان المشكلة التي تقابلنا هنا هي الحاجة الى قدر كبير من الضخ لجعل المادة اللزجة تهبط الى قاع البئر في الموقع الأول . وتهدف نظم التعدين الميكروبي الى ضخ بكتيريا على السبيلة أسفل البئر ، الذي يخلق بعد ذلك بوليمرات خلوية خارجية ، لتخليق محلول كثيف تحت الأرض ، وتبدو هذه العملية معقولة نسبيا ، لكن تعوزها التجارب الحقيقية التوضيحية .

## MICRO CARRIERS

## النقلات الدقيقة

في مجال التقنية الحيوية ، تعتبر النقلات الحيوية بصفة عامة ، جزيئات صغيرة ، تستخدم كمادة مدعمة للخلايا ، وخصوصا خلايا الثدييات (mammalian cells) ، في المستنبت كبير الحجم . والخلايا الثديية عرضة للتثبيث ، عند ضخها وتقليبها ، بخلاف الخلايا البكتيرية ، لكنها تظل في حاجة الى التزود بالغذاء عن طريق الأكسجين والمادة المغذية ، ويجب فصلها عن وسطها الاستنباتي عندما يحين الوقت لجمع المحصول .

وفي مستنبت الخلية الثديية ، تعتبر النقلات الدقيقة ذات فائدة على وجه الخصوص للخلايا الاستنباتية التي تكون عند نموها الطبيعي مرتبطة بسطح صلب ( اما أن يكون سطحا ملحقا أو سطح المستنبت ، كما هو الحال في الخلية المعلقة ) \* والا فانها تحتاج الى مساحة طويلة مسطحة من السطح اللدائي ، وتسور الخلايا فوق سطح من الكرات البوليمرية

الصغيرة المصنوعة من اللدائن ، وبصفة خاصة ، البوليسترين ، الجيلاتين ، الكولاجين ، أو متعدد السكريات مثل الديكستران أو السليليوز . وتكون المساحة السطحية المعدة للنمو ضخمة بالفعل ، ويمكن معاملة الكرات مثل خلايا بكتيرية بالنسبة لعملية الترشيح والطرود المركزى الخفيف ، وحماية الخلايا من قوى القص التى تنشأ من عملية الضخ والتهوية . وتكون بعض الناقلات الدقيقة صلبة تماما ، والبعض يكون مساميا . والكرات المسامية لها مساحة سطحية أكبر من أجل نمو الخلايا ، وتستطيع الخلايا أن تنمو فوق هذه الكرات بالاضافة الى داخلها ، وبهذا تعطىها مزيدا من الحماية . بالرغم من انه من الصعب رؤية الخلايا فى هذه الناقلات ، والذي يكون أمرا ذا أهمية عند الرغبة فى معرفة فيما اذا كان المستنبت ينمو بطريقة سليمة .

والطريقة البديلة لنمو الخلايا فى الناقلات ، هو نمو الخلايا على هيئة كتل (aggregates) . وكتل الخلايا لها بعض النشاط الميكانيكى على الناقلات الدقيقة ، لكنه يكون لديها محتوى كبير جدا من الخلية . لقدرة معين من المادة الصلبة . بالرغم من أن جمس الخلايا تنمو فى كتل ، قد يكون أكثر صعوبة من جعلها تنمو على أسطح بوليمرية معالجة بطريقة مناسبة .

## MICROORGANISMS

## الكائنات العضوية الدقيقة

توجد هناك سلسلة كبيرة جدا من الكائنات العضوية الدقيقة المستخدمة فى التقنية الحيوية .

وقد ذكرت ا\* كولاى وخميرة البيرة فى أماكن عدة فى هذا الكتاب . الا أن هناك سلسلة أخرى من الكائنات العضوية ، يتم استخدامها كثيرا فى التقنية الحيوية .

الكائنات العضوية ، وفى الواقع كل الحياة ، يتم تقسيمها الى prokaryotes ( وهى الكائنات العضوية التى لا توجد بها نواة بالخلية ) و eukaryotes ( وهى الكائنات العضوية التى توجد بخلاياها نواة ) . . وتعتبر الحيوانات ، النبات ، والفطر جميعها من الكائنات التى توجد بها نواة فى خلاياها ، وتعتبر البكتيريا والبكتيريا العتيقة من النوع العديم التنوى . وتنقسم البكتيريا الى بكتيريا ايجابية وبكتيريا سلبية .

وتعكس هذه الأسماء فيما إذا كانت جدران خلاياها سوف تمتص الصبغ (جرام) ، لكن التقسيم الذى تمثله يعتبر نوعا أساسيا تماما ، وتعتبر الكائنات العضوية الموجبة والكيمياء العضوية الوراثية مختلفين تماما . بالرغم من أنهما تبدوان متشابهتين تماما تحت الميكروسكوب .

وقد تكون الكائنات العضوية الدقيقة على شكل كرة ( كوكاي ) ، على شكل قضيب ، أو من خيوط طويلة جدا والتي تسمى بالهيفه (hyphae) وقد تكون هذه الهيفه إما متفرعة أو غير متفرعة : وفى إحدى الحالتين ، فإنه يكون من الصعب غالبا أن تنمو فى مجتمعات لأن الثقيل المطلوب لتوصيل المادة الغذائية الى جميع الهيفات يؤدي الى كسرهما . والكائنات العضوية التى تنمو فى خيوط طويلة أو مثير تسمى بالبكتيريا الخيطية .

وتنقسم الكائنات العضوية الدقيقة أيضا الى هوائية ( التى تنمو فى وجود الهواء ) واللاهوائية ( التى تنمو دون الحاجة الى الأكسجين ) . وقد تكون هذه الكائنات إما اختيارية أو إلزامية : والكائنات العضوية الهوائية الاختيارية ، قد تستخدم الهواء أو لا تستخدمه : والكائنات العضوية الهوائية الإلزامية ، يلزم لها استخدام الهواء من أجل النمو . بينما يتم قتل الكائنات العضوية اللاهوائية الإلزامية بواسطة الأكسجين .

ومن بين الكائنات العضوية الأكثر شيوعا والتي تم التنويه عنها هي :

المنضحات (Aspergillus) : فطريات خيطية ، استخدمت فى الهندسة الوراثية فى حالات قليلة ، استخدمت أيضا فى إنتاج حمض الستريك عن طريق التخدير .

العصويات الخفية (bacillus subtilis) : وهو البكتيريا الموجب الذى يتم استخدامه على نطاق واسع كعائل استنساخ ، وخصوصا بالنسبة الى البروتينات التعديلية أو الافرازية . والأنواع التى تعطل أى نشاط بروتاز تم تطويرها ، والتى نتيجة لذلك لا تحلل منتجها البروتيني عندما تفرز فى وسط التخدير .

كانديدا يوتيلز (candida utilis) : وهو نوع من الخمائر ، يستخدم هذا الكائن العضوى فى عمليات التخدير لإنتاج المواد الكيميائية .

كلوستريديوم استوبيويتايليثوم (clostridium acetobutylicum) : بكتيريا استخدم فى الماضى لإنتاج الأسيتون والبيوتانول بواسطة التخدير ، يستخدم حاليا كنسدر للانزيمات Eschericia coli ويتم اختصارها عادة الى A . كولاى لسهولة حفظها ، وهو من أنواع البكتيريا السالبة المتعددة

الاستخدامات ، اذ يستخدم في العديد من عمليات التقنية الحيوية ، وتعتبر جيناته هي أفضل الجينات المعروفة ، عن اى كائن آخر ، حيث ان معظم جيناته معروفة وتم سلسلة حوالى ٣٠٪ منها . وتعتبر الى حد بعيد من أفضل الخلايا العائلة في أبحاث ال د ن أ المعالج . وتستخدم أيضا في عمليات التخمر لصنع العديد من الأحماض الأمينية والمنتجات الأخرى ، حيث انها تنمو على ركائز عديدة ورخيصة ، وتنمو بسرعة ، ويمكن إستغلالها وراثيا لتجميع العديد من المواد الكيميائية المختلفة . وتعتبر أيضا لها استعمالات كيميائية متعددة وغير مبرصة تماما ( مع استثناء بعض الأنواع والتي من الواضح انها لا تستخدم فى التقنية الحيوية ) .

البينيسيليوم (penicillium) : مجموعة من الفطريات الخيطية ، تستخدم أساسا لانتاج المضادات الحيوية البنيسيلية .

Pseudomonas : مجموعة من بكتيريا التربة التى لها قدرات كيميائية متنوعة للغاية ، وقد استخدمها علماء التقنية الحيوية فى العلاج الحيوى .

Saccharomyces : مجموعة من الخمائر ، خميرة الجعة ومخمرات ، وخميرة الخبز ، وهى بذلك تعتبر من أهم الكائنات العفوية الدقيقة المستخدمة . وتستخدم هذه الخميرة أيضا فى أبحاث ال د ن أ المعالج ككائنات سوية التنوى ، ومن ثم يعتبر لها نفس نوع التركيب الوراثى مثل الانسان ، وتفرز البروتينات بطريقة مشابهة وهكذا ، لكنها غالبا ما تكون سهلة التخمر مثل البكتيريا .

الاستربتومايسينات . وهى من أنواع البكتيريا الموجبة والتي تستخدم فى انتاج سلسلة من المواد الكيميائية ، خصوصا الأجسام المضادة . وقد تم استخدامها أيضا كموائل فى الهندسة الوراثية ، الى حد ما لاستغلال طرقها فى المضادات الحيوية التخليقية .

لما نوه أيضا فى مواضيع مختلفة بالكتاب عن Agrobacterium tumefaciens, Thiobacillus والمصويات الحديدية ( المستخدمة فى التعدين الميكروبي ) ، و Methanococcus ( البروتين وحيد الخلية ) .

## التصنيف الأمن للكائنات العضوية المجهرية

### MICROORGANISM SAFETY CLASSIFICATION

أحد الاهتمامات الرئيسية بالتقنية الحيوية ، هو فيما اذا كانت  
آمنة . ولما كانت معظم التقنية الحيوية تشتمل على الاستغلال الوراثي ،  
الاختيار ، أو الاستخدام التشريحي للكائنات العضوية المجهرية ، وانتاجها  
المطرد بكميات كبيرة ، فان بعض هذا الاهتمام يترجم الى اهتمام بأمان  
المقياس الصناعي لعلم الاحياء المجهرية .

معظم الشروح وتظم التشغيل التي تتناول الكائنات العضوية المجهرية،  
يتم التوجه بها الى علماء الميكروبيولوجيا وهم العلماء الذين يتعاملون مع  
الجراثيم لانتاج اللقاحات . وهكذا فان العديد من البيانات الارشادية ،  
والتي تفسر الكيفية التي يجب أن تعالج بها الكائنات العضوية المجهرية  
في مجال التقنية الحيوية ، تشتمل جميعها من الأمثلة الطبية . ومنظمة  
الصحة العالمية ليست لديها أية أدلة على أن الكائنات العضوية المستغلة  
وراثيا ، يصاحبها مصدر خطر كبير عن الكائنات الأخرى ، ولم تكتشف  
أية حالات أصيب فيها أحد العمال المتعاملين في مجالات المعامل أو المجالات  
الصناعية ، بالعدوى نتيجة تعامله مع الكائن العضوى المهندس وراثيا .

ان نظام تصنيف الخطر الناشئ من الكائن العضوى المجهرى ، ومن  
ثم تقرير كيفية احتواء هذا الخطر ، هو عن طريق تصنيف الكائن العضوى  
من حيث احتمال هروبه ، الكيفية التي يكون عليها اذا ما عاش بعد هروبه ،  
وعلى الضرر الذى يقع منه اذا عاش هذا الكائن . ولكل دولة قوانينها  
الخاصة التي تنظم بها كيفية حدوث ذلك : والجدول التالى يلخص بعضا  
من هذه الاجراءات .

المعهد الخطورة : المخاطر الكبير الخطر الكبير  
الأدنى الميكروبيولوجية العادية على الفرد فقط على الفرد والمجتمع

ACDP+ + ACGM - مجموعة ١ - مجموعة ٢ - مجموعة ٣ - مجموعة ٤ -  
EFP + رتبة ١ رتبة ٢ رتبة ٣ رتبة ٤  
WHO مجموعة i مجموعة ii مجموعة iii مجموعة iv

★ اللجنة الاستشارية للجراثيم الخطيرة ( المملكة المتحدة ) +  
الاتحاد الأوروبي للتقنية الحيوية ، والذي له نفس المجموعة مثل الخدمات  
الصحية العامة للولايات المتحدة ( PHS ) .

+ - اللجنة الاستشارية على التعديل الوراثي ( المملكة المتحدة ) \*  
إذا كان هناك كائن عضوي خارج منطقة رتبة / مجموعة ، فانه  
حينئذ يمكن احتواؤه بواسطة عدة طرق فيزيائية أو بيولوجية .

ويراقب عدد من اللجان القومية للأمان هذا الملوث المناسب المستخدم  
في تطبيقات التقنية الحيوية على الكائنات العضوية في كل رتبة ( حتى  
لو لم تكن هناك حاجة في الصناعات الأخرى للملوث لنفس هذه الكائنات  
العضوية على الإطلاق ) \*

انظر أيضا المحتوى الطبيعي ، ص ٦٥ ، الغرفة النظيفة ، ص : ١١٨ ،  
المانع الطبيعي ص : ٣٠٦ .

## MICROPROPAGATION

## الاكثار المعمل الدقيق

وهذا هو المصطلح المستخدم في الانتاج النباتي المستخدم في الطرق  
التقنيحيوية لزراعة عدد كبير من النباتات من أجزاء نباتية صغيرة جدا .  
وتكون في الغالب من خلايا وحيدة باستخدام طرق النسيج الاستنباتي .  
ومن حيث الجوهر فان النبات المرغوب يتم تقطيعه الى عدد كبير من الأجزاء  
الصغيرة جدا ( والتي تكون أحيانا خلايا وحيدة ، وأحيانا عناقيد مكونة  
من عدة آلاف من الخلايا ) ، ويجرى استنباتها \* وتضبط ظروف المستنبت  
بحيث تنمو الخلايا حتى تصل الى نسيج لين ( Callus ) ، وهو عبارة عن  
كتلة من الخلايا تشبه الى حد كبير القالب الصغير \* ثم يتم تحويل ظروف  
المستنبت بحيث يتطور النسيج اللين الى جنين نباتي صغير ( انظر الأجنة  
الوراثية ) \* وعندها ينمو هذا الجنين الى درجة مناسبة ، فانه يمكن  
زراعته على أنه نبات صغير \* وفي بعض التقنيات ، يتم وضع الجنين في  
غلاف واقى بحيث انه يبذر ، وبذا تصبح لديه درقة مشابهة للبذور التي  
تنتج بطرق الزراعة التقليدية \*

ان من مميزات الاكثار المعمل الدقيق ، أنه يمكن انتاج كميات كبيرة  
من النبات في فترة زمنية وجيزة ، وان النبات يكون جميعه متطابقا وراثيا  
عادة \* ومن عيوب هذه الطريقة أنها تحتاج الى مهارة مكثفة ، ومن ثم تعتبر



أكثر تكلفة عن الزراعة التقليدية ، وعلى ذلك فإنه يطبق فقط على النباتات التي تمت فيها تجربة الظروف المناسبة لاستنبات الخلية .

بالرغم من ذلك ، فإن من العيوب الرئيسية ، أثناء مرحلة النسيج اللين ، أن النسيج النباتي قد تحدث له إعادة ترتيب وراثية خطيرة ، والتي تنحصر غالبا في مضاعفة عدد الكروموسومات أو فقد أجزاء من الكروموسومات ، أو حتى الكروموسومات كلها . وهذا يكون باعثا على ظاهرة تنوع الاستنبات الجسدي ( somaclonal variation ) .

انظر أيضا تغير استنساخ الخلية الجسدية ، ص : ٣٦٣ .

## البيولوجيا الجزيئية MOLECULAR BIOLOGY

معظم أعمال التقنية الحيوية تبنى على الأقل من جزء من البيولوجيا الجزيئية . ولكن ما هو المقصود بالبيولوجيا الجزيئية ؟

إن البيولوجيا الجزيئية ، وعلمها التوهم الجينات الجزيئية ، قد بدأ في أواخر الأربعينات بين مجموعة من علماء البيولوجي الفيزيائيين الذين تحولوا إلى بيولوجيين ، والذين كانوا يبحثون عن أسلوب جديد للتغلب على المشاكل الأساسية للحياة . ورأى علماء الكيمياء الحيوية في ذلك الوقت ( وكما يرى العديد من علماء الكيمياء الحيوية في الوقت الحالي ) القضاء على النظم المعقدة عن طريق تفكيكها وتحليل كل الأجزاء بمنتهى الحرص بلغة الكيمياء الحيوية . وبدلا من أن يستخدم العلماء النظم البسيطة التي يستطيعون أن يروها ويحللوها ، إلا أنهم استخدموا الوراثة كأداة أولية لهم . وكان النظام الذي اختاروه هو أكل البكتيريا (bacteriophage) ، ومن ثم كان العديد من مؤسسي الوراثة الجزيئية أعضاء شبة رسييين في مجموعة الأكلات (phage group) .

وبدأ العمل الوراثي يجنو النتائج بسخاء خلال ثلاث سنوات .

أولا : قام بفتح جميع المجالات الجديدة في الوراثة - تلك الوراثة عند المستوى الجزيئي فضلا عن موروثة الكائن العضوي ككل التي كانت لها أبحاث متخصصة سابقة على ذبابة الندى (drosophila) ، النباتات ، وهكذا ، أو الكيمياء الحيوية الوراثة للبكتيريا والفطريات . ومن ثم فقد

سمح هذا بالتالى للباحثين بأن يبدؤوا فى حل غموض الشفرة الوراثية ، واستنتاج بعض آليات تركيب البروتين ، الخ .

ثانيا : والاكثر اهمية ، أنه أعطى مصداقية لمجال جديد من التفكير فى البيولوجيا . ويعتبر هذا الطريق الآن من طرق التفكير الراسخة ، وتصور الأسس الجزيئية للبيولوجيا على أنها مركبة من اجزاء مبنى قابل للفهم ، حيث تصب أجزاءه جميعها فى بعضها البعض ، وتلتقى وتخرج من بعضها بطرق محددة . وفى حين أن الانزيم فى فترة الخمسينات كان يكتب فى معادلة ، أصبح فى التسعينات يظهر نقطة ملونة على شاشة الكمبيوتر ، وأصبحت الجزيئات التى تحدد أسس الحياة أكثر واقعية وأكثر أهمية . وأصبحت الحياة آلة فريدة ، وأن التعليمات التى تلقن لهذه الآلة تتم عن طريق الـ د ن ا ، ومن ثم أصبح الـ د ن ا يمثل المركز للكثير من البيولوجيا اليوم . ان هذا الأسلوب لفهم النظم الحية على أنها بلوكات فريدة ، والتى سميت بالبروتينات والموروث تم تسميتها « بالليجو الجزيئى » .

ثالثا : أعطانا عمل مجموعة الآلات الادوات الأساسية لتقنية الـ د ن ا المالح ، وهكذا ، جاءت الانزييمات التقليدية ، الـ د ن ا ليجاز ، والعديد من منتجات الاستنساخ بطريق مباشر من وريثات البكتيريا الآكلة .

وعلى ذلك فإن البيولوجيا الجزيئية ليست علما بالمفهوم الذى يدرس الجزيئات أو البيولوجيا - ان الكيمياء الحيوية ، علم التشريح ، علم الأمراض ، وعلم الجراثيم تقوم بهذا العمل ايضا . انها طريق اكبر لعمل البيولوجيا ، وكل من طريقتى التفكير والحصول على الأدوات للمقياس بالتجارب . انها على حسب مقولة توماس كن ، نموذج (Paradigm) ، وقد تكون أيضا نموذجا خاطئا - ( وبعد أن كان اعتقاد علماء الكمبيوتر ان الذكاء كان شبيها بالليجو أو برنامج الكمبيوتر قراءة أربعين عاما ، فانهم الآن يتحولون تجاه التفكير بأنه ليس شيئا من هذا النوع ) .

ان توحيد القدرة على استغلال الـ د ن ا كمادة كيميائية مشتركة والتفكير فى النتيجة بلغة برامج الكمبيوتر أو الليجو ، قد أرسى كثيرا من قواعد البيولوجيا الحديثة ، وبالتالى الكثير من التقنية الحيوية .

## MOLECULAR COMPUTING

## الحساب الجزيئى

يعتبر الحساب الجزيئى مجالا رياديا فى العلوم الجزيئية ، الذى اشتمل على بعض أفكار التقنية الحيوية ، ويقعد بهذا المصطلح صنع أجهزة

حسابية أو الكترونية من الجزيئيات المفردة ، أو مجموعات صغيرة من الجزيئيات - ان الحديث بخصوص المحولات (switches) التي تم صنعها من بروتين الجزء الفردى ، قد أدى الى أجهزة الحاسبات التي تفوق قدرتها قدرات الانسان ، والتي يمكن وضعها فى علبه كبريت . ويبدو ان هذا العمل يعتبر ضربا من الخيال ، ولكنه قد يكون تأمليا كما يبدو .

**أولا :** ان البروتينات التي تم استخدامها فى بناء الانماط ذات الحجم الصغير جدا على أسطح الرقيقة الصغيرة (microchip) فى المجال البحثى . ان هذه الرقائق لم تكن رقائق وظيفية ، لكنها أظهرت ان البروتينات يمكن استخدامها فى المساعدة على بناء أجهزة أشباه الموصلات الأكثر تقليدية ، لأنها يمكن ان تجمع ذاتيا المصفوفات المركبة للجزيئيات على سطح يمكن استخدامه فيما بعد كأساس لاشتقاق الخصائص الالكترونية للرقيقة . وقد ظهر فى اوائل عام ١٩٩٢ ان طبقة بروتينية فوق الكترود ، تعمل مثل الديود ، والتي تعتبر جزءا بسيطا حساسا من الدائرة المنطقية .

**ثانيا :** ان العديد من البروتينات تؤدي خصائص نقل الشحنة وتحويل الشحنة ، والتي يمكن من خلال فهم متعمق لخصائص البروتينات بصفة عامة استخدامها لاعطاء بعض أشكال قدرة التشغيل المعلوماتية لجهاز شبه موصل .

**ثالثا :** ان شرائح لتجميع بلديجيت - وهى شرائح رفيعة من الليبيدات - تعرف على أنها جزء أساسى من الخصائص الكهربائية للخلايا العصبية ، والتي يمكن تجهيزها تماما فى المعمل . وتدخل بروتينات الخلايا العصبية فى الشريحة الليبيدية التي تحول قدرة الشريحة بالسماح بمرور الايونات ، والتي تعتمد على نوعية الايونات الأخرى الموجودة فى المجال الكهربى الذى تعرض له . وقد تم تطوير هذا الى مرحلة بناء الشرائح ، ووضع البروتينات بداخلها ، وتوضيح الخصائص الكهربائية للبروتين ، والتي تعتبر مشابهة لوضع الترانزستورات فى الثلاثينات .

ان الحساب الجزيئى كان مصطلحا شائعا منذ سنوات قليلة عاضية ، لكنه استمضى عنه الآن بالتقنية النانوية ( جزء من ألف فليون جزء ) . ويعتبر هذا مصطلحا نسبيا ، لكنه يعنى المقياس الجزيئى الهندسى أكثر مما يعنى الالكترونيات ، ان الفكرة التي يستشهد بها كثيرا ، هى فى استخدام الفواصة الرقيقة التي يمكن حقنها فى جسم المريض لتضريف الشرايين المسدودة بواسطة تصلب الشرايين (atherosclerosis) . ويستطيع البيولوجيون توفير بعض من هذه العناصر ( على سبيل المثال ) أصغر دافع

لولبي في العالم وهو الزائدة السوطية لبيكتير ) . بالرغم من ان هذه المادة من مواد القرن الحادى والعشرين بالتحديد . الا ان الميكانيكا الدقيقة ، تبنى منشآت هندسية على رقائق السيليكون ، تعمل على مقياس اعشار الميكرومتر فضلا عن مقياس النانومتر المئوى الذى تحتاجه التقنية النانوية ، والذيلقى الضوء على منتجات قليلة محددة تماما مثل مقياس الضغط والاجهاد . ان نجاح الميكانيكا الدقيقة فى ميادين قليلة لا يضمن ان تكون الالكترونيات الجزيئية أو التقنية النانوية حقيقية فى السنوات القليلة القادمة .

## MOLECULAR GRAPHICS

## الرسومات الجزيئية

وبقصد بهذا المصطلح ، عرض الأشكال الجزيئية ، وعادة على شاشة الكمبيوتر . وقد اكتسبت هذه الطريقة شعبية كبيرة بسبب تطبيقها على تصميم الدواء المنطقي . وتأخذ الرسومات الجزيئية الوصف الذى يتم به ترتيب ذرات جزيء فى الفضاء من قاعدة البيانات ، وترسم صورة لما سيكون عليه الجزيء ، وعلى سبيل المثال اذا تم صنع الجزيئات من كرات مصمتة أو لصق رفيع ( وهو الرباط بين الذرات ) . وفى العادة فان الرسومات الجزيئية لا تقوم بحساب بنية المركب .

ولما كان المخ البشرى بالغ الروعة فى حفظ الأنماط للصور المركبة ، لكنه يفتقر الى رؤية الأنماط فى مجموعات كبيرة من الاعداد ، فان الرسومات الجزيئية هى الأسلوب المثالى الذى يسمح للناس برؤية التماثلات الموجودة فى التركيبات الموجودة بين الجزيئات ، وان يروا أيضا امكانية توافق جزيئين مع بعضهما تماما . ويعتبر هنا بالتالى مفيدا عندما يكون ذلك جزءا من برنامج التصميم المنطقي للدواء ، الذى يحاول العالم إيجاد الجزيء الذى يتناسب مع بنية معروفة لموقع نشط لانزيم، أو موقع الربط الهرمونى لمستقبل .

وتنتج حزم الرسومات الجزيئية غالبا صورا بالغة فى الروعة كجزء من خرجها ، والذي يكون تبريرا آخر للسمعة الطيبة لمادة العلاقات العامة لشركات التقنية الحيوية والدوائية . وطرق العرض الأكثر تعقيدا ، يمكن ان تنتج الصور المجسمة التى يستطيع ان يستغلها المستخدم كما لو كان

فى غرفة مليئة بأجزاء الجزىء الذى يستطيع أن يقلبه بين يديه ، ويعتبر هذا نوعا من التفاعل الكمبيوترى المسمى بـ الحقيقة التقديرية (Virtual reality) .

انظر أيضا الكيمياء الحسابية ص : ١٢٣ ، تصميم الدواء المنطقى ص : ٣٣٥ .

## MOLECULAR MODELLING

## النموذج الجزيئى

• وهو استخدام الكمبيوتر فى عمل نموذج لما تبدو عليه الجزيئات . وفى أحد أطراف سلسلة التقنيات ، تكون الرسومات الجزيئية ، التى تعتبر الرسومات الثلاثية الأبعاد لما سيكون عليه الجزىء ، وعلى سبيل المثال ، اذا كانت الذرات كرات مصمتة . وفى الطرف الآخر فانها تظلل الى كيمياء حسابية - وهى حساب ما تكون عليه الخصائص الفيزيائية والكيميائية للجزىء . وفى العادة تنتهى الى النهاية الرسومية للمطيايف .

وباستخدام النموذج الجزيئى ، فان برامج تصميم الدواء المنطقى ، تستطيع ان تحسن سلسلة من التركيبات الجزيئية المختلفة للدواء ، والتى قد تتلام مع موقع نشط لانزيم ، وبتحريكها على شاشة الكمبيوتر ، يقرر أيها الذى يناسب فعلا الموقع تماما . وتستطيع النمذجة الجزيئية ان تضيف صقلا لرسم الصورة بواسطة حساب التنبؤ ( وهى الدرجة التى ترتبط بها الأجزاء الفردية للجزىء مع جزيئات الماء المجاورة ) وتوزيع الشحنة عبر الجزىء . وتؤثر هذه أيضا فى الكيفية التى ترتبط فيها الجزيئات ببعضها البعض .

## الاجسام المضادة أحادية الاستنساخ

## MONOCLONAL ANTIBODIES

الاجسام المضادة التى تنتج فى الدم يتم صنعها من عدد كبير من الخلايا اللمفاوية المختلفة ( خلايا ب ) . وتصنع كل خلية من الخلايا ب جسما مضادا وحيدا ، لذا فان الاجسام المضادة التى تتعرف على أى موروث مضاد معين هى خليط من الجزيئات . ويسمى هذا الخليط بجسم مضاد متعدد الاستنساخ : ستحضر جسما مضادا الذى يتفاعل مع

موروث مضاد واحد فقط ، ولكنه بالرغم من ذلك يكون مشتقا من العديد من خلايا ب المختلفة ( كلونات ) . وفي حين ان ذلك يعتبر مقيدا للجسم ، الا أنه يعتبر مشكلة بالنسبة الى عالم التقنية الحيوية الذي يريد مواد محددة لكي يتعامل معها . الأجسام المضادة احادية الاستنساخ هي السبيل الى ذلك . هذه الأجسام المضادة يتم صنعها من كلون واحدة من خلايا ب والتي تم عزلها وتجنيدتها من أجل النمو في الأنابيب الزجاجية . وقد أدى اختراع طرق انتاج الأجسام المضادة احادية الاستنساخ ، الى أن يفوز قيصر ميلستين بجائزة نوبل . ولم يطلب هياستين ( ولا المجلس الطبي الذي قدم التمويل لأبحاثه ) ، براءة اختراع لاجراءات عمل الأجسام المضادة احادية الاستنساخ .

وتولدت الأجسام المضادة احادية الاستنساخ كالآتي :

التحصين ب فار ( فقط ) يتم تحصينه بالموروث المضاد المستهدف . ويتم ذلك عن طريق حقن الموروث المضاد ، أحيانا بواسطة مادة أخرى ( مادة اضافية لجعل الدواء أشد تأثيرا ) لتحفيز استجابة الجهاز المناعي ( انظر التحصين ) .

استئصال الطحال من الفار ( Splenectomy ) ، ويعتبر الطحال مصدرا مركزا للخلايا ب ، حيث تتم ازالته .

الاندماج - ويتم اندماج الخلايا الليفية مع خط خلية مخلد . وهذا يجعلها تخلد ، أي أنها سوف تنمو الى الأبد في المستنبت .

الاستنساخ ( cloning ) : وضع الخلايا المنسجمة عند تركيزات منخفضة جدا داخل يئابيع الطبق المتعددة الإنشايح . ويحتوى كل يئبوع في المتوسط على خلية واحدة فقط بداخله ، وبذلك يكون في كل خلية في المتوسط مستنسخ ( Clone ) ، أي أنه مشتق من خلية واحدة . وهذا يضمن لك انك تحصل على خط خلية نقي . ويصطلح على تسمية هذا الخط من الخلايا ب hybridoma .

الاختيار - ويتم فرز المستنسخات بأى من الطرق للبحث عن المستنبت الذي ينتج الجسم المضاد المناسب ضد الموروث المضاد الذي نرغب فيه .

والجسم المضاد المناسب هو ذلك الجسم المضاد الذي يرتبط مع الموروث المضاد بشدة ( وبلغة الكيمياء أن تكون له قرابة بمقدار ٩٨١٠ أو أفضل من ذلك ) ، ولا يرتبط بطريقة واضحة مع أى شيء آخر . وتكون الوتية المناسبة والرتبة الفرعية ( IgG, IgG, etc. ) بالرغم من أن الاختيار الحقيقي للجسيم المضاد منبجته على أى الأغراض التي يرغب العالم فيها .



## إنتاج الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ MONOCLONAL ANTIBODY PRODUCTION

يمكن إنتاج الأجسام المضادة تجاريا عن طريق عدد من الطرق التي تعتمد على حجم الانتاج .

كسائل استسقاء زقي فتراني - يمكن حقن القنار بواسطة خط الخلية الـ hybridoma الذي يصنع الجسم المضاد احادي الاستنساخ . وهذا السائل الاستسقاى لدى الفئران ( والذي يحيط بالرتين ) أو بلازما الدم يتم جعته ، ويتم تنقية الجسم المضاد منه ، وتعتبر هذه من الطرق البسيطة التي لا تتطلب اشتراطات لمستنبت معقم . بالرغم من انها لا تتطلب وسائل كيميائية ، وتنتج حوالى ٥٠ ملجم/ للفارم " وعلى ذلك فانها تستخدم بتوسع لانتاج الأبحاث الحجمى .

طرق مستنبت النسيج : طرق مستنبت النسيج التي يتم استخدامها في عمل الهايبردوما في المقام الأول ، يمكن استخدامها في صنع الجسم المضاد - النسيج الاستنباتى العتيق ، أى ما يترك من الوسط عند ازالة الخلايا يعتبر مصدرا للجسم المضاد . بالرغم من ان هذا نادرا ما يكون فعالا في انتاج أكثر من ١٠ ملجم من الجسم المضاد .

مخبرات الخلية المعلقة : وقد استخدمت التقنية الحيوية التقليدية في زراعة خلايا الهايبردوما بطريقة حجمية . وعلى سبيل المثال ، تملك شركة CELL TECH عدد ١٠٠٠١ مخبر من نوع (AIRLIFT) والتي تستطيع ان تنتج ١٠٠ جسم من الجسم المضاد من خلال تخيير لمدة أسبوعين مع الهايبردوما . وتعتبر هذه تقنية مشابهة للتخيير الميكروبي المتوسيط الحجم ، وقد يكون السبب في ذلك أن الخلايا الندية تعتبر حساسة جدا للمواد الكيميائية ، وتغير درجة الحرارة ، القص ( السحق ) ، وبعض المشاكل البيئية الأخرى . يعتبر من الصعب كثيرا العمل بطريقة يعتمد عليها ، بالإضافة الى انها تكلف الكثير في الوسط الاستنباتى المكلف .

مفاعلات الخلية المجددة : الأنواع العديدة من مفاعلات الخلية المجددة قد استخدمت في صنع الأجسام المضادة احادية الاستنساخ بحجم عدة جرامات . ومن أشهر هذه المفاعلات هو مفاعل الليفى المجوف . وتعتبر الجرامات القليلة من الجسم المضاد كافية لعدة ملايين من الاختبارات لكي تستخدم من أجل التشخيصات الطبية ، على سبيل المثال ، وبذلك توفى معظم الاحتياجات التجارية .



البكتيريا : تقنية ناشئة ، وتشتمل على استخدام البكتيريا - فى إنتاج الأجسام المضادة . ويجب وصل جينات التسلسلات الخفيفة والثقيلة داخل احدى البكتيريا ، لكنه عندما يحدث ذلك ، فإن الحشرة تعتبر من السهل جدا زراعتها عن الخلايا الثديية . ويجعل هذا أيضا الهندسة الوراثية للأجسام المضادة الكميرية أو المؤنسة . بطريقة أسهل ، حيث ان تقنية الاستنساخ الضرورية التى تقوم بهذا تتم داخل البكتيريا أ . كولاى .

انظر أيضا تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥ ، الأجسام المضادة ذات الصفة الواحدة السائدة ص : ١٣٢ ، الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ص : ٢٧١ .

## MOTIFS

## البواعث

لا تعتبر البروتينات ، ولا سلسلة ال د ن أ عشوائية ، فإذا ارادت الطبيعة ان تخلق بروتينا لكى يؤدي شيئا ما ، فإنها تبدأ بالبروتينات الموجودة بالفعل لتفعل شيئا آخر ، يكون عادة نقل أجزاء من الجينات المناسبة لصنع الكائن الجديد . وهكذا تبرز بعض خيوط معينة من القواعد أو الأحماض الأمينية على نحو غير متوقع مرة بعد أخرى فى الجينات المختلفة والبروتينات ، وتسمى هذه الظواهر بالبواعث . وتكون عادة واضحة بسبب أنهم يحددون أن بعض أجزاء الجزيء له وظيفة محددة . وعلى ذلك فان بواعث ال zinc finger فى البروتينات ، تفترض ان البروتين له قطاع يرتبط بال د ن أ . وبالمثل فى دافع ال TATAA فى ال د ن أ يكون مقترضا من المنشط التسلسلى فى الخلايا سوية التنوى .

وتعتبر البواعث مشابهة للتسلسلات الاشارية فى البروتينات . بالرغم من ان التسلسلات الاشارية يكون المقصود بها ان تقرأ بواسطة الخلية . وقد تكون للبواعث دلالة وظيفية ، لكنها قد تكون ذات أهمية فقط لأنها تعطي عالم التقنية الحيوية مفتاح اللغز لما يقوم به جزء خاص من جودوث البروتين . ومن بين التسلسلات الاشارية المعروفة تلك التسلسلات الرائدة التى تؤدى الى اقتران ، تسلسل رائد آخر ذلك الذى يعاون البروتين كغطاء من الجسيمات الحالة و Endoplasmic Reticulum

والتعاقب الراثي الذي يرسل البروتين الى نواة الخلية ، تعاقب الناقل الواقف الذي يشبك البروتين في غشاء الخلية ، وهكذا ، ولا كان قادرا على قراءة التعاقبات الاشارية فانه يكون أيضا مساعدا ، كما تعطى مفتاح الفلز حيث تكون الخلية في البروتين المعين ، يقصد بها الافاضة ، ومن ثم الشكل الذي تكون عليه وظيفتها . وتعتبر التسلسلات الانسارية مهمة فقط للبروتينات ( بالرغم من انها تشفر في ال د ن ا بطبيعة الحال ) حيث يمكن ان توجد الدوافع التسلسلية في ال د ن ا أو البروتين .

## MUTAGENICITY TESTS

## اختبارات التحول الوراثي

توجد هناك سلسلة من الاختبارات تستخدم النظم البيولوجية لكي توري فيما اذا كانت المركبات يسكنها ان تحدث التغير الاحيائي . وقد دار الجدل حول المواد الكيميائية التي يسكنها أن تسبب التغيرات الاحيائية . حيث ان لديها قابلية أيضا لاحداث السرطان للانسان ، تلك العلاقة الارتباطية التي وجد بصفة عامة انها حقيقية . ونظم اختبار الخلية الوحيدة الرئيسية هي :

اختبار Ames : سمي بهذا الاسم بعد بروس امز ، وهذا الاختبار عرض صفات *salmonella* التي تحمل جينات خاصة الى مادة كيميائية . واكتشفت متغيرات احيائية جديدة كالبكتيريا التي تستطيع ان تنمو بدون ان توفر لها ال *histidine* « التغيرات الاحيائية السوداء » . ويعتبر هذا الاختبار واحدا من مجموعة الاختبارات القياسية المطلوبة من أجل اختبارات التحول الوراثي للمنتجات .

اختبار اللدن SOS : وهذا هو اختبار بكتري بديل والذي يكشف حتى يكون للبكتيريا . كولاى انزيمات اصلاح ال د ن ا نشطة . وتنشط الجينات التحويلية انزيمات معينة والتي تقوم باصلاح العطب في ال د ن ا ، والاختبار الذي يستخدم التأثيرات الجانبيه لهذه الانزيمات في اكتشاف نشاطها . لا يعتبر مقبولا بصفة عامة .

اختبار النوية الميكروية : ويبحث هذا الاختبار في الخصائص الانحرافية للكرموسومات ( تكوين القطع الصغيرة من المادة الجينية خارج النواة والتي تسمى بالنوية الميكروية في الخلايا الثديية المنزوعة ، والتي تكون عادة خلايا مبيض هستر الصيني (CHO) .

وقد قال امرؤ في الآونة الأخيرة بنفسه ان معظم اختبارات التغير الوراثي ، والتي تتمثل على نظام اختباراته ، تعتبر غير مناسبة لصحة الانسان ، حيث ان ٩٩٪ من التغيرات الجينية والمواد المسببة للسرطان التي تتعرض لها تأتي من الظروف الطبيعية وليس من المصادر التي صنعها الانسان .

## MYTHOGENESIS

## النشوء الأسطوري

نجحت التقنية الحيوية بطريقة بالغة الوصف في ان تجذب اليها العلماء والاستثمار . وقد حدث هذا بالرغم من ان بعض شركات التقنية الحيوية في طريقها للانحلال ، ويوجد العدد القليل الحقيقي من منتجات التقنية الحيوية التي لم تكن موجودة هناك منذ عشر سنوات مضت . ان التفسير العقلاني تماما لهذا هو ان معظم التقنية الحيوية يعتبر موحها الى المسائل الطبية ، وهذه التي تأخذ وقتا طويلا في الحل ، تعتبر أفكارا عظيمة وتحديدات اجتماعية ، وقد تجنى فوائد عظيمة لأصحابها . وتفسير آخر هو أن هذا الذي ينظر اليه نظرة أكثر عمقا ، وان السرف في جاذبية التقنية الحيوية هو انها تعطي آمالا لتحقيق الأحلام القديمة ، وبلغة ال jungian التجسيد الطبيعي للطراز الخرافي البدائي .

وهكذا فقد أخذ على التقنية الحيوية بأنها تمتد باطالة العصر من خلال العقاقير الطبية التي تعتبر موضوعية وطبيعية ( كل من منتجات الأيض والعلاجات الحيوية ) ، خلق الرجال العملاقة المقولين ظاهريا ، خصوصا في المجالات الرياضية ، التناسل بليون الجنس ، الاستنساخ البشري ( وهكذا كلا نوعي الخلود والحياة للأطفال الذين يعتبرون امتدادا لأبائهم ) ، الحيوانات البرية الحديثة مثل الكيمرات والعملاقة وهكذا .

ويعتبر هذا بالمعنى الحرفي هراء - الحيوانات الكيمرية تشبه أية حيوانات أخرى ، الفئران العملاقة أطول بنسبة ٣٠٪ من الفئران العادية ، وان تناسل الانسان لم يكن أبدا يختص بالعناية التشريعية . بالرغم من ان هذا يعتبر القضية . اذا استبصرت التقنية الحيوية يفهم واع ، مثل فتح الأبواب الى هذا العالم من الأحلام الخرافية ، فانها حينئذ سوف تجلب وتطرد بقوة أكثر من كونها مجموعة من العلماء يصنعون النقود من المهارة في صنع البيرة . وفي اجتماع تم في منتصف عام ١٩٩٢ في

المملكة المتحدة ، ضاع يريق كل ما انجزه العلم الجاد عندما اعدت صحيفة جادة تقريراً عن عالم ادعى انه يستطيع انتاج جبن بطعم القرنبيط ، وبالطبع لم تنشر الصحف غير الجادة اخبار هذا الاجتماع بالمرّة ، ولماذا كل هذا التوضيح ، عندما يكون المقصود منه فقط مجرد دعاية ومثلاً لما قد يكون ممكن الاتيان به عن طريق الهندسة الوراثية ؟ لان «allfood» ، الطعام الواحد الذى يكون كل ما تحتاجه للاكل ، له جذور خرافية قوية ترجع قديماً الى الامبروزيا الاغريقية والمنايا اليابلية ، واى شئ آخر يقترحه العلماء الذين يعملون على مثل هذا الـ allfood يعتبر أكثر جذبا للاهتمام حتى لو كان هراء ، أكثر من هؤلاء الناس الذين يتوتون بسبب الايلز

وقد يعتبر هذا مهما للعلم ولصناعة التقنية الحيوية ، حيث انها تفترض ان كثيرا من الحملات الدعايية التي تضمن لكسب الراى العام لقبول منتجات التقنية الحيوية ، قد تعتبر انها مبنية على أسس وهمية ، وبالتالي لا تقنع العديد من الناس ، والتي تكون فى الواقع منتجا مضادا ، وبالقائه الضوء على الاهتمام الجاهلي بالحقائق الدنيوية أكثر من الصور الخرافية ، فان علماء التقنية الحيوية ، قد يقللون من إقبال الجمهور على التقنية الحيوية ، وفى دراسة عن الموقف الأوروبي من التقنية الحيوية والتي أجريت عام ١٩٩٠، قد تؤكد هذا الموضوع ، ببيان انه كلما عرف أهل البلد الكثير عن التقنية الحيوية من خلال التعليم وأن الحكومة والصناعة تضعان يدا فى يد ، كان الناس ضدها أكثر .

# N

## NAMES

## أَسْمَاء

أحد أهم مجالات التنافس القوية لبدايات التقنية الحيوية ، هي إيجاد الاسم المناسب . فبالإضافة الى تلك الأسماء الواضحة (Monoclonal Antibodies Inc., Affinity Chromatography Ltd). فان أسماء شركات التقنية الحيوية يتم تجميعها من سلسلة كبيرة من الوحدات القياسية . وتبدأ بوحدة من المقاطع التالية :

Bio : جزء أساسي تقريبا . ويقصد به كل ما يتصل بالحياة .  
Immuno- أو Immu- : ويقصد بها كل ما يتصل بالجهاز المناعي ، وعادة كل ما يتصل بالأجسام المضادة . Hyb- أو Hybro- : ويقصد به عادة ما يتصل بالتهجين الد ن أ . ويمكن أن ينسب الى صنع الأنواع المهجنة . وشركة Hybritech لم توسم بدسم صاحبها هنا ، وهي متخصصة في التعامل مع الأجسام المضادة .

Trans- : بمعنى عبر ، وهي تقترح تعددية العمليات الانضباطية ، وتعتبر الجينات العابرة حالة خاصة .

Eco- : لا تحتاج الآن الى أى تقديم - وتختص بأى شيء متصل بالبيئة 'ecological' .

Agro- أو Agri- : وتختص بكل ما هو متعلق بالزراعة .

Myco- : تختص بكل ما هو متعلق بالفطر .

Onco- : تختص بكل ما يتعلق بالسرطان .

Cyto- : تختص بكل ما يتعلق بالخلايا ( ويقصد بها عادة الخلايا

التيضية ) .

Gen- : تختص بكل ما يتعلق بالجينات . ومن ثم الد ن أ .

المعالج .

Enz- أو Enzo : تختص بكل ما يتعلق بالانزيمات .  
وتنتهى بأحد المقاطع التالية :

gene أو -gen : أى شىء يتعلق بالجينات .

-zyme : كل ما يتعلق بالانزيمات .

-med أو -medix أو -medic أو -medica : تشمل جميعها على تطبيق  
فى صناعة الرعاية الصحية .

-tech : واضحة وغير ضرورية .

-probe : إما أن يكون شيئاً متصلاً بمجسات ال د ن أ ، أو  
شيئاً متصلاً بالتشخيصات الطبية ، وفى الحقيقة كلاهما .

-clone : توحي بتقنية ال د ن أ المعالج .

ويمكن أن تتضمن الأسماء علوم ، نظام ، أو تقنية تضاف إلى  
نهاية الاسم . وإذا احتوى الاسم على العديد من الكلمات ، فإن الكلمة  
المركبة من الحروف الأولى والتي تكون جديرة بالذكر تعبر مقيدة  
مثل DNAX, ABC, الخ .

## NEUROTROPHIC FACTOR

## عامل الغذاء العصبى

اسم عام للمعامل نمو عصبى معين ، أى جزئياً ( يكون عادة بروتينا )  
والذى يشجع الخلايا العصبية على النمو أو لإصلاح العيوب . أنه  
استخدامها الأساسى باعتبارها تستعمل كمعاقير لتساعد المرضى على التغلب  
على الضرر الذى يلحق بالعصب نتيجة إصابة الرأس أو العمود الفقرى ،  
الأمراض المنحلة ، مثل تصلب الأنسجة المضاعف ، أو مرض ال Alzheimer  
أو الشيخوخة . ومن بين عوامل النمو العصبية :

عامل النمو العصبى (NGF) وهو أول عوامل الغذاء العصبية التى  
يتم اكتشافها .

Neurotrophin-3 (NT-3) وهذا هو المعامل الذى يولد أهمية خاصة ،  
لأنه قد يحتوى على إمكانات علاجية للأمراض العصبية المنحلة مثل تصلب  
الأنسجة المضاعف أو مرض ال Alzheimer .

عامل الغذاء العصبي الهديي (CNTF) والذي يعتبر مشابها للمعامل NGF ، لكنه يستهدف في هذه الحالة خلايا المخ .

معامل نمو الجرثومة الليقية الانسائية (bFGF) الذي ياتبعاده مع ال NGF قد يساعد في إعادة توليد أعصاب الجهاز العصبي المركزي لبعض الدراسات الحيوانية .

## NEW DISEASES

## أمراض جديدة

وحيث أن لها الشكل الرسمي للتقنيات القوية والجديدة في مجال التنظيم ، فإن علماء التقنية الحيوية يبحثون دائما عن طريق جديدة لاستخدامها . إحدى هذه الطرق هو تحديد المرض الذي لم يتحدد من قبل ، أو ذلك المرض الذي يعتقد الآن انه أكثر خطورة من ذي قبل ، وتطوير علاج له ، وبالطبع فانه العلاج موجود حاليا ، والذي يشكل صعوبة عند التفكير في تطوير نوع جديد ، ويشبه الجمهور . ومن بين الأمراض الحادة والتي نوقشت كأهداف للحلول الآتى :

• أى مرض فيروسى ( حيث لا توجد عقاقير فعالة مضادة للفيروس ) ، وخصوصا مرض الايدز ( انظر موضوع الايدز ) ، بالإضافة أيضا الى الآتى :

التهاب الكبد ، وهو المرض المدمر للكبد ( والفيروسات A,B,C تم تشخيصها جيدا بينما الفيروسات D, E فانه جار التعرف عليها ، بالإضافة الى الأسباب البيئية للمرض مثل الكحول وإساءة استعمال الملينات ) .

مرض القوباء البسيط ، وخصوصا مرض القوباء الغلاميلي والذي يعتبر خطيرا بالنسبة للمواليد الجدد ، اذا حصلوا العدوى من أمهاتهم ، ويعتبر أيضا مرضا غير مستحب للبالغين .

الخلية الجرثومية المتضخمة (CMV) وهو فيروس يسبب الحمى التناسلية في الأطفال والبالغين ، ويوجد بشكل كامن في نسبة ٦٠٪ في الأشخاص الطبيعيين . وهذا المرض ليس من الخطورة حتى تكفل له علاجا جديدا لمعظم الناس ، لكنه قد يسبب مرضا حقيقيا لهؤلاء المرضى الذين لا يعمل جهازهم المناعي بطريقة صحيحة ، وخصوصا بالنسبة لمرضى الايدز .

ومرض جديد فى الأخبار هو :

مرض LYME : مرض بكتيرى مضعف . تسببه البكتيريا المحدثة لمرض السفلى *Borrelia burgdorferi* والذي تم التعرف عليه فى عام ١٩٨٢ ويصيب حاليا الآلاف من المرضى . ومطلوب له لقاح .

## NITROGEN FIXATION

## تثبيت النتروجين

يعتبر النتروجين من من مواد الغذاء الأساسية الكبيرة ( وهو الشئ الذى نحتاج الى كميات كبيرة منه فى غذائنا ) لكل الكائنات الحية . ويشكل غاز النتروجين نسبة ٨٠٪ من الهواء الجوى بالرغم من ان النباتات والحيوانات لا تستطيع ان تحول هذا النتروجين الى يوروتين ، وبدلا من ذلك فانهم يعتمدون على اشكال اخرى من النتروجين : الامونيا والنترات بالنسبة الى النبات ، والبروتينات والأحماض الأمينية بالنسبة للحيوانات . والقليل فقط من الكائنات العضوية هى التى تستطيع تحويل النتروجين الجوى الى هذه الاشكال النتروجينية ، والتى يمكن تمثيلها فى الجسم ( امتصاصها ) بسهولة ، فى عملية تسمى بتثبيت النتروجين . ويعتبر المعدل الذى يمكن اعداد النتروجين المثبت به أحد العوامل المحددة فى نموها وإنتاجها .

ومن الكائنات المثبتة للنتروجين البكتيريا . وبعضها يعيش حرا فى التربة ، والبعض يعيش مع النبات بطريقة تكافلية ( تبادل المنفعة ) وهذا النوع من البكتيريا هو الأكثر أهمية لدى علماء التقنية الحيوية . بالرغم من ان الكائنات العضوية التى تعيش طليقة مثل البكتيريا الأزوتية و *Klebsiella* . يعتبر من السهل تناولها فى المعمل ، ولذا فان معظم الباحثين يفضلون استخدامها . والكائنات العضوية التكافلية المثبتة للنتروجين تعيش فى عقد جذور القليل من النباتات ، وتقوم بتحسين النتروجين الجوى الى أمونيا مقابل الامداد بأحماض C4 ، التى يصنعها النبات من ثنائي أكسيد الكربون . والجينات التى تشفر عن الإنزيمات التى تثبت النتروجين - الجينات *nif* - والتى قد تم استنساخها وتحديدها بشئ من التفصيل .

الجينات المعقدة ، والتى تحت النبات على صنع العقد التى تعيش فيها البكتيريا ، تعتبر أقل تحديدا ، لكن الموضوع يولى دراسة مكثفة .



وقد جرب عليها التقنية الحيوية عدة طرق لتثبيت النتروجين من أجل الزراعة بطريقة أكثر فاعلية .

وهناك أنواع قليلة فقط من المحاصيل النباتية ( البقول ، البرسيم ، الارز ، الترمس ) تقوم بتثبيت النتروجين من خلال البكتيريا التكافلية *bradyrhizobium* التي تعيش في جذورها العقدية . والبعض الآخر غير البقولى يثبت النتروجين ، لكنها لا تستخدم يتوسع كمحاصيل . واحد المسارات الأخرى لجعل النباتات قادرة على تثبيت النتروجين هو عن طريق حث البكتيريا العضوية للعيش فى النباتات الأخرى ، عن طريق البكتيريا فى النباتات فى النسيج الاستنباطى أو عن طريق هندسة مستقبت الخلية السطحية لخلايا الجذور النباتية ، بحيث تثبت البكتيريا فى هذه الجذور بنفس الطريقة التى تتم مع الفول والبرسيم . ويعتبر هذا المسار ناجحا بطريقة مناسبة بالنسبة لمستوى المعمل . وهناك مسار آخر تم تعليمه منذ عشر سنوات مضت وهو حقن جينات ال *nif* الى النباتات نفسها بحيث انها لا تحتاج الى البكتيريا على الإطلاق . ويعتقد الآن أن هذا المسار لا يبدو أنه سينجح ، حيث أن البكتيريا تقسم المزيد من الآلية الانزيمية أكثر من كون الجينات *nif* تقوم بمجرد تحويل النتروجين ، وتقوم الجذور أيضا بتوفير بروتينات معينة ( مثل الهيموجلوبين البروتينى ، الليجاموجلوبين ) والتي تعتبر أجزاء مهمة فى عملية تثبيت النتروجين : أن العقد ليست مجرد أوعية مجهزة للبكتيريا .

والاستخدام الأسر للتقنية الحيوية يكمن فى إنتاج البقوليات الملقحة لزيادة إنتاج التربة من البكتيريا العضوية حول البقل النامي . ولما كان على كل نبات أن يلتقط البكتيريا من التربة ( لا توجد بكتيريا فى الجذور ) ، فإن تثبيت النتروجين يمكن تحديده بواسطة بمعدل إصابة الجذور النامية . وعلى هذا فإنه عند إعطاء التربة جرعات ، أو تغليف الجذور قبل زراعتها مع بكتيريا مناسبة يمكن أن يعطى معدلا جيدا من التثبيت . ( ويعتبر هذا موضع جدل فيما إذا كان فعلا من الناحية الاقتصادية أم لا ) .

والمدخل البديل لذلك هو عن طريق تحسين فاعلية البكتيريا التى تقوم بتثبيت النتروجين . وقد حاولت شركة Bio Technica هندسة ال *Rhizobium meliloti* فى عام ١٩٨٨ ، والتى كان يوجد لها العديد من نسخ الجين لانزيم النتروجين بدلا من نسخة واحدة كالمعتاد . والنتروجيناز هو الانزيم الذى يأخذ بالفعل جزيئات النتروجين من الهواء ، ويقوم بشطرها . وقد استخدم المهندس فى إصابة البرسيم الحجازى ، ولما لم يعط نتائج بزيادة المحصول ، فقد توقفت التجربة .

وإذا كان تثبيت النتروجين سيحرر النبات من الاعتماد على فترات  
 التربة ، فلماذا لا تثبت جميع النباتات نتروجيتها الخاص بها ؟ ان السبب  
 في ذلك هو ان تثبيت النتروجين يحتاج الى قدر كبير من الطاقة الايضية ،  
 لذا اذا كان هناك سبيل آخر للحصول على النتروجين للنبات ( أو في  
 الواقع للبكتيريا ) حينئذ سوف تحصل عليه طالما كان هناك مورد في  
 الطاقة الكافية . وهذا ليس واضحا ، لذلك فانه يجعل النبات الذي  
 لا يقوم عادة بتثبيت النتروجين ، يقوم بهذا العمل ، فان ذلك  
 سيؤدي الى انقاص المحصول بدلا من زيادته ، حيث انه سيحول قدرا من  
 الطاقة بعيدا عن انتاج الأجزاء القابلة للأكل من النبات وقدوا الى تثبيت  
 النتروجين الذي سيجعل القليل منه من أجل النمو .



## OLIGONUCLEOTIDES

## النيسكلوتيدات

قليلات النيسكلوتيدات ، هي جزيئات دن أ قصيرة (أو دن أ نادوة) ، تحدد عادة على انها بطول ١٠٠ قاعدة أو أقل . وهذا هو طول ال دن أ الذى تستطيع آلة تخليق ال دن أ (مخلق ال دن أ ، مخلق قليلة التنوى ، أو الآلة الجينية ) أن تصنعه مرة واحدة ولا يزال عندها قدر كبير من المنتج . وتحدد قليلات التنوى عادة بواسطة مصدرها اذا تم صنعها ميكانيكيا فانها تعتبر قليلة التنوى . وإذا تم استنساخها فانها تعتبر جينا أو مجسا جينيا .

وتسمى قليلات التنوى عادة بأطوالها - التسمية التى تلى المركب الكيميائى المستقل الجزيئيات (monomer) - المركب المزدوج الصيغة الجزيئية (dimer) - المركب الثلاثى الصيغة الجزيئية (trimer) حتى المخطط العاشر (١٠ قواعد) - وأمام ذلك يكون اسم قليلة النيسكلوتيد عبارة عن طوله كعدد متبوع باللاحقة «mer» . وعلى ذلك فان قليلة التنوى ذات ال ١٧ قاعدة تسمى «17-mer» . وتنطق سبعة عشر جزءا .

وتستخدم المخلفات دن أ الاتوماتيكية سبلسلة من التفاعلات الكيميائية لكى تبنى سلسلة ال دن أ ، قاعدة فى كل مرة . ويتكون كل تفاعل من أربع خطوات ، حيث ان الكيمياء ترغب فى أن تتأكد من أن قاعدة واحدة فقط تضاف فى كل مرة ، ولذا فعنده بناء ٥٠٠ قاعدة قليلة تنوى (٥٠٠ - جزءا) ، فان ذلك يتطلب ٢٠٠ خطوة من خطوات التفاعل . ومن الواضح اذا كانت احدى هذه الخطوات غير كافية ، فان الكفاءة الكلية ستكون ضعيفة - وهذا هو السبب فى ان تخليق أكثر من ١٠٠ قاعدة يعتبر أمرا صعبا للغاية . ومعظم الآلات الجينية تعتبر اتوماتيكية تماما .

ولذا فإن كل ما يجب أن يفعله عالم التقنية الحيوية ، هو أن يصنف تسلسل ال د ن أ المطلوب ، ويجمع ال د ن أ .

وقد أصبحت قليلات التنوى مهمة بالنسبة لعالم التقنية الحيوية لثلاثة أسباب :

أ- يمكن ربطها سويا لتكوين أطوال من ال د ن أ التي تستطيع أن تعمل كجينات تخليقية كاملة ( انظر التخليق الجيني ) .

إنها يمكن أن تستخدم كجينات د ن أ للعديد من الدراسات الجينية ، وفي هذه الحالة فإنها تعتبر مفيدة بصفة خاصة حيث أنها تستطيع التمييز بين الصبغيات للجين التي تختلف بفارق قاعدة واحدة فقط . ومثل هذه القليلات التنوى تسمى بقليلات التنوى ذات الصبغة النوعية (ASOs).

وتعتبر مشاعل لتقنية ال PCR . المستخدمة على نطاق واسع .

## ONCOGENES

## الجينات الورمية

الجينات الورمية ، هي الجينات التي يعتقد أنها ضرورية لتطور السرطانات . ويوجد عدد كبير منها ، كما هو متوقع من اختلاف الأنواع السرطانية ، فإنها تعمل بعدة طرق مختلفة . ويوجد معظمها في الخلايا العادية مثل بروتينات الأورام الجينية (Protooncogenes) ، أي تلك الأنماط الجينية التي تعتبر لطيفة ، وهي في الواقع ضرورية للنمو الطبيعي للجسم ، وتقوم عملية التغير الأحيائي بتحويلها إلى أورام جينية ضارة (maligen) . ويوجد أيضا المضادات للأورام ( والتي تسمى أيضا بالجينات الخبيثة الخاملة ) ، وهي الجينات التي من وظائفها العادية حصد النشاط الجيني الذي قد ينشط نمو السرطان . وإذا تغير ورم جيني ضار أحيائيا ، فإنه يطلق نشاط جين آخر وبذلك يسرع تطور المرض .

وتعتبر الأورام الجينية ذات أهمية كبيرة بالنسبة لعالم التقنية الحيوية ، بسبب أهمية السرطان ، الذي يسبب انتشار الأمراض والتمريض للموت في المجتمعات الغربية .

ويوجد العديد من الأبحاث الطبية البيولوجية وبرامج التثنية التي تقوم بعلاج وتسكين آلام السرطان ، ومن ثم فهي مهمة بطريق مباشر أو غير مباشر لمنع تأثير الأورام الجينية . ويعتمد هذا الأسلوب على الورم الجيني المستخدم . وتتمنع بعض الأورام الجينية بروتينات والتي يمكن اكتشافها خارج الخلايا أو داخل الدم ؛ وهذه البروتينات يمكن أن تكون علامات خبيثة tumour markers ، بمعنى أنها العلامات التي تبين المكان الذي ينمو فيه الورم الخبيث . وبالتالي يمكن استخدامها في تشخيص السرطان أو في توجيه العلاج البيولوجي إلى الخلايا السرطانية وبهذا تقضى عليه بطريقة محددة . والأورام الجينية التي تعمل داخل الخلايا فقط لا يمكن استخدامها كعلامات خبيثة في هذه الطريقة . ومن الأورام الجينية التي تناولتها الأبحاث :

erb : عائلة من البروتينات التي يكون فيها ال erb-B2 مصاحبا لسرطان الثدي .

myc : بروتين يوجد في نواة الخلية ، وهو من أول الأورام الجينية التي تم تحديدها ( انظر أورام الفار ) ص : ( ٢٨٨ ) .

fos : بروتين نووي .

neu : بروتين غشائي والذي يكون مشابها للمتقبل بالنسبة لعوامل النمو ؛ ويعتقد أن شكل التغير الاحيائي يشابهه متقبل عامل نمو الخلية الذي يكون مرتبطا دائما بعامل نموه ، أي يكون دائما يعطى الخلية إشارة النمو .

ras : بروتين غشاء الخلية الذي يكون مصاحبا بسلسلة الانزيمات الغربية البروتينية ، مجموعة معقدة من الانزيمات التي تنظم العديد من وظائف الخلية في النمو والتمييز .

tat : وهو جين من فيروس نقص المناعة البشرية والعديد من الفيروسات الارتجاعية .

والعديد من الأورام الجينية لها حروف استهلاكية . وعلى ذلك فإنه يوجد c-myc الجين الخلوي ، v-ras ( طائفة من ras المكونة للسرطان الفيروسي ) ، H-ras ( وهو الجين البشري لكي يميز من عدد من المثليات الموجودة في الأنواع الأخرى ) .

الورم الجيني ، هو مصطلح شبه عامي للفأر العابر للجين الذي له ورم جيني غريب موضوع في مادته الوراثية . أول نموذج للأمراض العابر للجين ، الورم الجيني ( أو myc-y-mouse ) ، قد تم تطويره في جامعة هارفارد لكي يمثل صورة كيفية أجد الأورام الجينية ، myc gene ، يساعد على أحداث السرطان . وقد وصل الجين مع منشط من فيروس ثديي خبيث ، الذي يجعل الجين يعدل بروتينه بطريقة معينة في الغدة الثديية فضلا عن الانتظار الى التغير الاحيائي الذي يقوم بتحويل ال myc gene الى جين فعال ، وتكون لأورام الفأر العابرة للجين نسخة جاهزة من الجين المتغير احيائيا ، وبذا يطور السرطانات الثديية يعدل مرتفع جدا . وهذا بالتالي جعل نموذجا مفيدا لكل من اكتشاف النتائج الأخرى التي تعود الى السرطان ومن أجل تطوير استراتيجيات العلاج . ونتيجة لذلك منحت جامعة هارفارد براءة الاختراع لأورام الفأر ، وهي المرة الأولى التي يغطي فيها حيوان براءة اختراع .

انظر أيضا الجينات الورمية ص : ٢٨٦ .

## OPTICAL BIOSENSORS

## الحساسات الحيوية الضوئية

نوع من الحساس الحيوى حيث يكتشف تأثير الكيماويات فى الجهاز الحيوى باستخدام الضوء مفضلا ذلك على الكيمياءكهربية . وهناك العديد من النظم التى طورت تجاريا فى السنوات القليلة الماضية . وتبنى جميعا على الأسس التالية :

الموجات المتلاشية : عندما يتم اصطياد الضوء بطريقة نظرية داخل مادة ليفية ضوئية أو منشور ، فإنه بطبيعة الحال يتسرب جزء منه الى العالم الخارجى . ويسمى الضوء المحبوز داخل المصيدة بالموجة المتلاشية ، لأنه فى الحقيقة ليس موجودا هناك على الإطلاق حسب نظريات الضوء الكلاسيكية . وإذا وجدت مادة كيميائية هناك تستطيع أن تمتصه ، فإنه حينئذ يمتص . لأن الموجة المتلاشية تحدث بعد النسيج الضوئى أو المنشور تماما . وهكذا فبقياس امتصاص الموجة المتلاشية ، فإنه يسمح لنا بأن نكتشف متى يلتصق شئ ما بسطحنا الضوئى فى مقابل التراكم الحر فى المحلول .

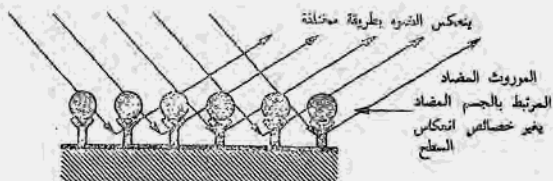
وإذا كان نسيجنا الضوئي مغطى بجسم مضاد ، فإنه عندما يستحوذ الجسم المضاد على موارثه المضاد ، سوف يغير الطريقة التي يمتص بها الموجة المتلاشية ، وبذلك نستطيع أن نكتشفه - والأشكال المتنوعة لهذا الفطر قد ظهرت في أشكال نظم كشف شبه تجارية .

انظر الرسم رقم : ١٣٥ .



شكل ٣٥ (أ) الحساسات الحيوية الضوئية

الرنين البلازمي السطحي (SPR) : وهذا هو تأثير متشابه يشترك عن طريق مختلف . فعندما ينتشبت الضوء من سطح موصل ، فإن كمية الضوء المنفرقة إلى زوايا مختلفة تعتمد على الطبيعة الدقيقة للسطح وكيفية امتصاصه للضوء وتوصيله للكهربائية . وعلى ذلك إذا التصق جسم مضاد بسطح ، فإن الكيفية التي يعكس بها السطح الضوء سوف تتغير معتمدة على ما إذا كان الجسم المضاد قد التصق أو لم يلتصق بموارثه المضاد . وقد سوت شركة Pharmacia جهاز حساس تجاريا سمي بـ BIAcore مبنيا على فكرة الـ SPR .



شكل ٣٥ ( ب )

ان المشكلة مع جميع أجهزة الاحساس الضوئي قد انحصرت في انها تعطي كثيرا من الاشارات الزائفة ، حيث ان أي شيء يمتص الضوء يستطيع ان يلتصق بها ويعطي نتيجة ايجابية . وعلى ذلك فان العمل التطويري الضروري لجعلها تعمل بطريقة يعتمد عليها ، لا يكون في جعل الضوء يعمل بذاته ، ولكن بجعلها تعمل بطريقة يعتمد عليها في عينات بيولوجية ملوثة . والعديد من تطورات أجهزة الاحساس الضوئي قد تأسست على هذا الأساس .

والعديد من الأبحاث قد ذهبت الى صنع الحساسات الانزيمية التي تعمل على الأنسجة الضوئية . الحساسات الكيميائية الضوئية النسيجية (FOCSI) التي تقيس ال PH ، الأكسجين ، وثنائي أكسيد الكربون ، تعتبر معروفة جيدا ، وقد حازت على اهتمام كبير لعملية المراقبة والاستخدام



الطبي ، لأنها تعتبر أكثر قوة من الكثرودات الاختيار الأيوني ، وبالنسبة الى التطبيقات الطبية ، تعتبر من الصغر لادخالها الى الوريد . ولنهاية النسيج النسيجي طينة من البلاستيك والتي تخير خصائصها الضوئية عندما تهرج من أيون ، سويا مع المادة الكيميائية التي تأخذ اختياره أيونا واحدا فقط الى البلاستيك ( الحامل الأيوني ) . وعلى ذلك اذا كان هذا الأيون موجودا في المحلول فإنه يمتص داخل البلاستيك ، وتتغير الخصائص الضوئية ( الامتصاصية أو الفلورية ) ، والكاشف الذي ينظر الى الطرف الآخر من النسيج الضوئي يستطيع ان يكتشف هذا التغير . والايونات الأخرى لا تمتص وبذلك لا ترفع .

وتبحث الحساسات الحيوية استخدام هذا الأسلوب الحساسى . عن طريق ازدواج الانزيمات مع طرف الـ ( FOC ) . وعندما يحدث الانزيم تغيرا في الـ PH أو يستهلك الأكسجين ، فإن الحساس يستطيع اكتشاف ذلك .

## ORGAN CULTURE

## زراعة الأعضاء

يقصد بزراعة العضو ، النمو داخل الأنابيب لكل الأعضاء أو أجزاء من الأعضاء . وتتكون الأعضاء من العديد من أنواع الخلايا المختلفة ، في مقابل الأنسجة التي تتكون من خلايا منتظمة .

وتعتبر زراعة العضو بطريقة ما جزءا من نقل الأعضاء الطبي التقليدى . بالرغم من ان بعض العلماء يطورون أيضا أجهزة أعضاء صناعية ، تكون مبنية على الخلايا المزروعة في مادة مركبة مصقوفة والتي تماثل المصقوفة الخلوية الخارجية للجسم والبشرة الصناعية هي أكثر الأجزاء التي يتم اجراء الأبحاث عليها : ويمكن تخليقها من الخلايا المزروعة للدمية في وشيجة مناسبة من الأنسجة ، والتي تكون لها فاعلية الاستخدام كبشرة بديلة في حالات الحروق الشديدة . ومن أهداف الأنسجة الفعالية الأخرى ، تلك الأنسجة الوعائية ، وخصوصا الأوردة ( حيث يصعب تقليد العضلة النشطة في الشريان ) .

والموضوع الوثيق الصلة ، هو نقل نخاع العظم والذي يأتي في المنتصف بين نقل العضو واستنباته : وفي هذه الحالة يتم نزع خلايا نخاع العظام وتحقق في شخص آخر ، بالرغم من انها تصال غالبا لجعلها تتكاثر في الوسط ، وأحيانا تكون معرضة لعلاجات أخرى مثل التحفيز بخلايا انقسامية معينة cytokines أو حتى بالاستخدام الجيني .

وهذه طريقة استخدام الانزيمات فى السوائل ، بدلا من الماء . حفز الطور العضوى ( وأيضاً حفز المذيب ، الحفز الهيدروفوبى ، حفز الطور غير المائى ) ، يعتبر ذا امكانات مفيدة لمخسة أسباب :

✱ الديناميكيات الحرارية للتفاعل ، قد تكون أكثر تفضيلاً فى المذيب غير المائى ، حيث تعطى نتائج جيدة .

✱ الركيزة : قد تكون قابلة للذابة أكثر فى المذيبات العضوية ( أو هى بالفعل قابلة للذابة فقط فيها ) .

✱ الانزيم قد يكون أكثر استقراراً ، أو يتغير بطريقة موضوعية فى المذيب الجديد .

✱ سوف لا توجد هناك تفاعلات جانبية ، عند استخدام الماء .

✱ من السهل استعادة المنتجات من المذيب العضوى ( أى بواسطة التبخر والاستخلاص بالماء ) .

وعلى ذلك ، فإنه بالنسبة لبعض التفاعلات ، وخصوصاً تلك التى تستخدم المواد ، التى تعتبر فقيرة للذوبان فى الماء ، أو تلك التى من السهل جدا تحللها بالماء ، فإن الحصول على انزيم للعمل فى مذيب غير مائى ، قد يكون شيئاً طيباً جداً . والأمثلة على ذلك هى تخليق البيبتيدات بواسطة البروتيازات ( وفى وجود الماء فقط ، تقوم البروتيازات بكسر البيبتيدات الى أحماض أمينية ) وتحول البيبتيدات عن طريق الليبازات ( وفى وجود الماء ، تعتبر الليبازات مغرمة بتحويل البيبتيدات الى أحماض دهنية وجليسرول بدلا من جمعها معاً ) . واستخدام الليبازات فى المذيبات العضوية ، اعتبر واحداً من الاستخدامات الناجحة فى هذه التقنية .

المشكلة هى انه كما يحضر عادة ، فإنه نادراً ما تتحلل الانزيمات فى أى شئ آخر سوى الماء ، وحتى اذا تحللت فإنها لا تعمل . وهذا جزء من المشكلة ، لأن الانزيمات تحضر على أنها محاليل مائية ، وعلى ذلك فإن خليطاً من الانزيم مع مذيب عضوى ، هو بالضبط - خليط من سوائل غير قابلة للامتزاج . اذا تم تجفيف الانزيم ، بحيث لا يلتصق به أى جزء من الماء ، فإن بعض الانزيمات ، يمكن تهيئتها للعمل فى المذيبات العضوية مثل الاوكتانول .

والأشكال المتغيرة تشتمل على استعمال السوائل فائقة الحساسية للتفاعل الانزيمى ، الطور المنعكس ، أو نظم المستحلبات ، أو التحول الحيوى فى المذيبات العضوية ، والاستخدام البديل ، هو هندسة البروتين وراثيا ، ليكون أكثر استقرارا أو أكثر فاعلية فى المذيبات المعنية ، وهذا يلقي بعض الاهتمام .

انظر ايضا التحول الحيوى فى المذيبات العضوية ، الليبيزات ، الحفز الحيوى للمرحلة المنعكسة ، علم انزيمات السوائل فائقة الحساسية .

## ORPHAN DRUG ACT

## قانون الدواء اليتيم

هو القانون الأمريكى الذى يعطى تشجيعا وحوافز للشركة التى تطور عقارا للأمراض النادرة نسبيا . وبالنسبة للعقاقير التى تقدم طرقا علاجية جديدة للأمراض التى يعانى منها عدد قليل من الناس ، ان قانون الدواء اليتيم يمكن المطور لأول عقار من أى الأنواع حقًا قاصرا لمدة سبع سنوات لكى يسوق دواءه . وهذا يعنى تشجيعا لتطوير العقاقير التى تحتاجها الأسواق ، وإعطاء مجال للمناقشة الشديدة داخل صناعة الدواء . وقد استشهد كثيرا بصناعة التقنية الحيوية حيث ان العقاقير الحيوية تعتبر ذات طبيعة خاصة فى تأثيراتها فيما لو اقتصر استخدامها على قطاع ضيق من الأمراض .

وقد هوجم قانون الدواء اليتيم مؤخرا عندما سمح لشركات التقنية الحيوية بصفة خاصة لفرضها تكاليف باهظة لعلاج بعض الأمراض النادرة . حيث سمح القانون للشركات بالاحتكار الكامل للدواء داخل الولايات المتحدة ، حيث استشعر بعضا من اساءة الاستخدام لمواقعهم . وقد أثار هذا الموضوع جدلا غنيا بالنسبة لصناعة الدواء .

## الاحتمال الازموزى للنباتات OSMOTOLERANCE IN PLANTS

الاحتمال الازموزى هو مقياس لقدرة النبات على مقاومة التصحّر ، أو لمقاومة كمية كبيرة من الملح فى مورده المائى - وتسمى مقاومة الملح أحيانا بالتحمل الملحي halotolerance . ولما كان المورد الذى يعتمد

عليه من الماء النقي عاملا محددًا للزراعة في بعض الأماكن ، فإن الاحتمال  
الازموزى يعتبر خاصية مهمة ، يكتسبها مربو النباتات \*

وتقاوم النباتات وطأة الماء ، ( أى التأثيرات البيئية التى تميل الى  
نزع الماء من النبات مثل التصحر ، أو نسبة الأملاح العالية ) بعدة طرق .  
وتشتمل هذه الطرق على التكيف التركيبى ( أى بتكثيف الخلايا الجدارية  
للتقليل من فقد الماء ، وأن تجعل الأوراق مستديرة الشكل لتقليل المساحة  
السطحية ) ، التكيف التشريحي ( تطوير آليات الضخ الجزئى لضخ الماء  
الى الخلايا أو طرد الأملاح ) ، أو التكيف الايضى ( عن طريق انتاج مواد  
كيميائية داخلية والتي تعادل تأثير التصحر أو الأملاح ) \* وبميل التكيف  
الايضى الى استخدام عدد قليل من الجينات ، بينما تستخدم الطريقتان  
الأخريان العديد من الجينات ( من عشرات الى مئات ) \* وعلى ذلك فإن  
التكيفات الايضية تعتبر الاعداف المثالية للجهود التقنى حيوية لتحويل  
الاحتمال الازموزى الى محاصيل نباتية \*

وتستخدم الطرق الايضية لحالات التحلل الازموزى فى حل خلية  
النبات بمركب غير ضار ، والذي يستطيع ان يصنع النبات بسهولة ،  
والذى يستطيع ان يجذب الماء من خلال الجهد الازموزى ( أى بمجرد ان  
يكون هنالك ، وليس لانه يمد بأية طاقة ) \* وهناك سلسلة من هذه  
المركبات معروفة ، وأن الانزيمات التى تصنعها قد تم تحديدها بشكل  
أو بآخر \* ونتيجة لذلك فإنه يمكن هندستها وراثيا الى محاصيل نباتية  
لكى نجعلها قادرة على مقاومة أكبر قدر من نقص الماء \* وتوجد هناك  
المشاكل المعتادة لهندسة النبات وراثيا ( أى هل أنها ستنتج ؟ هل سيكون  
النبات الناتج محققا مستويات تجارية من المحصول ؟ ) بالإضافة الى المشاكل  
الأخرى ، وهى ان المادة التى تحصى الازموزية يجب ان تستقر فى الجزء  
المناسب من الخلية حتى تكون فعالة \*

## OVERSIGHT

## مراقبة

يعنى هذا المصطلح فى الاعراف التنظيمية للولايات المتحدة  
« الاضطلاع بمسؤولية تنظيمية » \* وعلى ذلك فإن تحديد أى الكائنات  
العضوية التى تخضع للمراقبة التنظيمية ، يعتبر من الأمور المهمة فى تنظيم  
التقنية الحيوية \*

حيث انه يحدد أى السلطات التى يجب عليها الموافقة على التصريح  
باستخدام الكائنات العضوية ، قبل ان يتم استخدامها فى التقنية  
الحيوية الصناعية \*

## PATENTS

## براءات الاختراع

أيمكن لعملية التقنية الحيوية أن تسجل لها براءة اختراع ؟ ، وإذا كان الأمر كذلك ، فكيف كان هذا الموضوع يشكل إحدى المشاكل القانونية العويصة ، لتطبيقات التقنية الحيوية ، منذ بدايات العهد بالهندسة الوراثية ؟

ان حوالى ٢٣٪ من كل رخص براءات الاختراع الممنوحة لدى منظمة التعاون الاقتصادي وتطيرير الدول (OECD) فى عام ١٩٨٧ كانت تمنح فى اليابان ٠ و ٣٠٥٪ فى الولايات المتحدة و ٨٠٪ فى ألمانيا الاتحادية وأقل من ٦٪ لبقية دول العالم لآية دولة على حدة ٠ بالرغم من أن اليابان لها تقليد بمنح براءة الاختراع لآى شئ ( ان حوالى ٥٠٪ من جميع التطبيقات تعتبر منحا يابانية ) ٠ وتشكل حقوق الاختراع غالبا نوعا من الحواجز التجارية بين الدول ، بأن تجعل من الصعب لغير المقيمين الحصول على حماية وبالتالي استخدام مخترعاتهم فى هذه الدولة ٠ وفى الولايات المتحدة على سبيل المثال ، فإن مكتب تسجيل الاختراعات قد ادعى أن نظام براءات الاختراع اليابانى ، اعتبر التطبيق الذى يسجل بلغة أجنبية عيبا ٠

ان المادة التى تمنح براءة اختراع تختلف من دولة الى أخرى ٠

الجهة الموجهة	جزيئات كبيرة أو فيروسات +	كائنات عضوية دقيقة غير مهندسة	نباتات مختلفة	حيوانات مختلفة	الكائنات المهندسة وراثيا
الولايات المتحدة	نعم	نعم	نعم	نعم	نعم
كندا	نعم	نعم	لا	لا	نعم
م ١٠١*	نعم	نعم	لا	لا	نعم
اليابان	نعم	نعم	لا	نعم	نعم

م. ٢٠١٠ (\*) هو مكتب تسجيل الاختراع الأوروبي . ان وضع هذا المكتب غير واضح . ان الموقف السائد حتى الآونة الأخيرة ، كان من غير الممكن الحصول على تسجيل براءة اختراع للنبات أو الحيوان . بالرغم من أنه يبدو أن هذا المكتب سوف يقبل براءة الاختراع للنبات أو الحيوان ، على أساس ان هذه البراءات جاءت نتيجة عملية ميكروبيولوجية . ان تعريف العملية الميكروبيولوجية لا يزال غير واضح . بالرغم من وجود بعض من عدم اليقين بخصوص ماهية الفرق بين البروتين المعالج أو الممكن افتراضه على سبيل المثال نسخة مطابقة نموذجية .

بالإضافة الى الأشياء التي تشمل المخترعات ( تركيب مادة المخترعات ) ، فإن العمليات التي تشمل المخترعات من أجل عمل أو استخدام الميكروبات ، يتم السماح بها في كل الجهات ، الا أن الطرق الخاصة بالتربية لا يسمح بها في مكتب تسجيل الاختراعات الأوروبية .

وبصرف النظر عن الاختلافات والأمور الفاضلة في قانون الاختراع ، فإن شركات التقنية الحيوية تستغرق وقتاً بين تسجيل اختراعاتها وبين منحها براءة الاختراع عن الشركات التي تعمل في المجالات الأخرى ، وخصوصاً في الولايات المتحدة . وهذا يعني أن هذه الشركات لا تستطيع ان تدافع عن اختراعاتها أمام المحاكم لعدة سنوات من بعد اعلانها للجمهور .

وقد اكتشفت شركات التقنية الحيوية ، ان الاختراع لا يكون عملياً الا عندما تسجل حالته المحكمية . وبينما يكون الحصول على حماية دولية للاختراع مسألة معقدة ومكلفة ، فإن طالب الاختراع يجب عليه حينئذ ان يكون قادراً مالياً وراعياً في الدفاع عن الاختراع أمام المخالفات في المحاكم ، والتي قد تستمر لسنوات وتكلف الملايين من الدولارات .

المنظمات الرئيسية التي تمنح حق تسجيل الاختراع هي : مكتب تسجيل الاختراع الأوروبي ، ومكتب تسجيل الاختراع والعلامة التجارية الأمريكية (PTO) ، والعديد من مكاتب الاختراعات الأوروبية القومية .

ومن أشهر قضايا الاختراعات التي كان لها مواقف خاصة في مجال التقنية الحيوية هي : سلسلة تفاعل البوليمراز PCR ، لا يوجد أدنى شك في أن cetus قد قامت بالدعاية وتطوير سلسلة تفاعل البوليمراز ، لكن هل هي التي اخترعته ؟ . ويدعى هوفمان لاروش ان هذه الشركة لم ت اخترع هذه التقنية ، وانها قد وصفت في عام ١٩٧٣ .

إرثروبيتين (EPO) : عمل مع هذا أمجن وجينتك في الإرثروبيتين .  
المهندس وراثيا بطرق تقريبية في نفس الوقت ، وحاول كل منهما الادعاء  
بحماية الاختراع . وفي أبريل من عام ١٩٩١ قضت محكمة الاستئناف  
الأمريكية بإعطاء حقوق الاختراع كاملة لمعهد أمجن ، لأن المعلومات الفنية  
المؤيدة التي قدمتها جينتك للاختراع ( حسب قول المحكمة ) لم تمكن  
طرفا آخر من أن ينسخ ما قاموا باختراعه . ( ان مسألة الممكن هي لب  
القضية في موضوع الاختراع - ان على الاختراع أن يقدم شيئا جديدا ،  
والذي يمكن شخصا آخر من نسخه ) . وقد كان هذا القرار مفاجأة كبيرة  
لرأى الصنعة الذين توقعوا أن يكون هناك حكم بتبادل الاتهامات من  
الطرفين على هذا الاختراع .

المعامل الثامن : استخدم المعامل الثامن في علاج الهيموفيليا ،  
وطورت كل من جينتك ، سكربس كلينك وشيرون طرقا لتنقية هذا العقار  
من الدم ، وادعوا بحق الاختراع للمنتج . وقضت محكمة الاستئناف  
الأمريكية ان هذه المعاهدة لا تستطيع أن تدعى بحقوق اختراع المنتج  
( بالرغم من أن طرقهم الخاصة لصنعه يمكن اختراعها ) .

نسخ ال د ن أ (cDNA) : وأخيرا أرسل كريج فينتر الذي يعمل في  
معهد الصحة الأمريكي لنشر اختراعه مدعيا ان التسلسل مستنسخات ٣٣٧  
نسخة د ن أ ، نسخا من المكون الطبيعي ال د ن أ . وفي حالة قبول هذا  
الاختراع من قبل الفاحصين في الولايات المتحدة ، فإن معهد الصحة القومي  
الأمريكي سيكون قادرا على تحديد أى شخص سبق له اكتشاف شفرة نسخ  
ال د ن أ ، سواء أكان هذا الاختراع مستخدما من قبل أى شخص آخر  
أم لا . ان المؤيدين لهذا المدخل يقولون ان الذين اخترعوا هذا الاختراع من  
قبل لم يتقنوا به وكان فينتر أكثر كفاءة في انه سبقهم في هذا  
التسلسل . ويقول المعارضون انه لم يأت بشيء جديد - انه حتى لم يعرف  
أى البروتينات التي يشفر عنها نسخ ال د ن أ ، ولا يعرف ما يمكن عمله  
بتسخ ال د ن أ أو بالبروتينات التي يشفر عنها . ان قرار الفاحصين  
الأمريكيين للاختراع ، جاء برفض هذا التطبيق ، وهذا القرار لا يزال في  
حالة استئناف .

انظر أيضا اضطرابات الدم ص : ٨٦ ، نسخ ال د ن أ ص : ٩٥ ،  
عوامل النمو ، ص : ٢٠٩ سلسلة تفاعل البوليمراز ص : ٢٩٨ .

سلسلة تفاعل البوليمراز هي طريقة لتكبير الـ DNA ، والتي يعتقد على وجه العموم أنها اخترعت عن طريق كاري موليس من شركة Cetus ( انظر براءة الاختراع ) . أنها تأخذ نسخة واحدة من جزيء الـ DNA ويتم استخدامه في انشاء ملايين أو بلايين من النسخ من نفسه . وبسبب خصوصية ودقة التفاعل ، فإن هذا يعتبر نظام كشف بالغ الحساسية ، ويمكن من اكتشاف جزيء واحد في أي تفاعل .

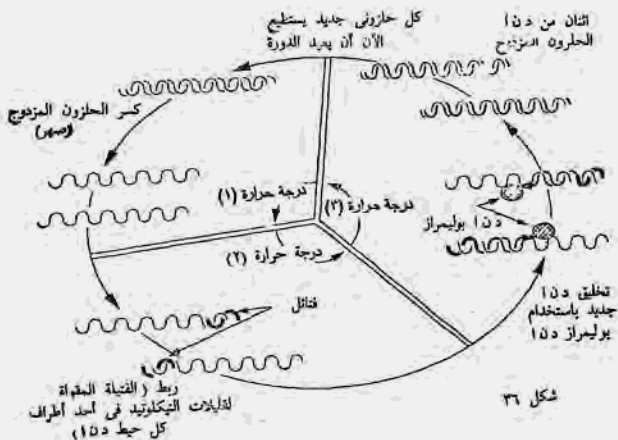
إن الرسم يوضح كيفية عمل الـ PCR . إن المكونات الرئيسية هي بوليمراز تاك ( بوليمراز الـ DNA ، عبارة عن انزيم يصنع الـ DNA جديدا ) المعزول من البكتيريا *Thermus aquaticus* أو أنواع أخرى ، بوليمراز الـ DNA المكافئ لتثبيت الحرارة ، واثنان من الشعلات ، جزيئات الـ DNA القصيرة ، والتي تكون متتامة مع موقعين من الجانب الآخر من قطعة الـ DNA التي ترغب في تكبيرها . وتكون الشعلات عادة النيكليوتيدات البسيطة التي قام أحد بتخليقها . وعند الحصول على هذين المكونين فإن الـ PCR يكبر أي قطعة تقريبا من الـ DNA .

وقد طورت استخدامات كثيرة للـ PCR منذ اختراعه في عام ١٩٨٥ .

ومن أهم الاستخدامات الراضحة ، استخدامه في كشف تسلسلات الـ DNA ، من أجل تشخيص المرض الوراثي ، من أجل بصمة اصبع الـ DNA ( انظر بصمة اصبع الـ DNA ) ، من أجل الكشف عن البكتيريا أو الفيروسات ، ومن أجل الأبحاث ( وخصوصا تلك المواد السرية مثل استنساخ الـ DNA من المومياءات المصرية ومن طائر الدودو المنقرض ) . إن استخدامه في التشخيصات الوراثية استخدامات موسعة ، بينما يكون استخدامه في البكتروأوجي أقل كثيرا . وهذا إلى حد ما بسبب مشكلة التلوث . إذا استطاع الـ PCR أن يكبر جزيئا واحدا من الـ DNA ، فإن الجزيء الواحد الهارب من المنتج الكبير ، إذا استطاع هذا الجزيء العودة إلى المواد البادئة ، فإنه يستطيع أن يبدأ تفاعل الـ PCR . والمديد من الباحثين قد اضطروا إلى الاستغناء عن البحث الذي يدخل في جين معين لأن معاملهم قد أصبحت مشبعة بنتجات الـ PCR الملوثة ، وبعض التشخيصات الوراثية التي تكتشف الجينات المعيبة الخاصة في الأجنة . فإنه يجب إجراؤها قاصرة على الباحثين من النساء ، حيث أن خلايا البشري الساقطة من الباحثين الرجال ، تعتبر كافية لكي تلوث الاختبار .

انظر الرسم رقم : ٣٦ .





ويمكن استخدام الـ PCR أيضا في استنساخ الجينات ، إذا أمكن صنع اثنين من الشعلات المناسبة ، ولكي يتم اختيار بنية الجين الصحيحة من خليط من البنيات عند عمل الجين التخليقي : يعتبر استخدام الـ PCR في الاستنساخ طريقة واسعة الانتشار جدا .

والأشكال المتوفرة للـ PCR مثل الـ PCR وحيد الوجه ( الذي يعيد ترقيد الـ د ن أ قبل التكبير بحيث يتم الاحتياج الى شميلة واحدة فقط ) ، الـ PCR العكسي ( والذي يعيد ترتيب الـ د ن أ أيضا ، في هذه المرة يقوم بتكبير الـ د ن أ الذي يطوق شمعتين ، فضلا عن ذلك الذي يقع بينهم ) ، الـ PCR العشوائي ( والذي يقوم بترقيد الـ د ن أ المخلوق في أطراف القطعة التي ستكبر بحيث انه لا يكون هناك حاجة الى شعلات جديدة ) قد تم تطويره .

وتعتبر الـ PCR موضوع خلاف كبير من أجل الاختراع بين Cetus التي تدعى بأنها صاحبة الاختراع ، وبين هوفمان لاروش الذي يقول ان

هذا المخترع تم اختراعه منذ ١٥ عاما من قبل ، جزئيا يسبب هذا الخلاف  
وجزئيا لأن اختراع Celus قد غطى جميع تطبيقات ال PCR ، ويوجد هناك  
عدد من نظم التكبير والتي تقوم بأداء أشياء مشابهة لكنها تعمل من خلال  
آلية مختلفة .

انظر أيضا تكبير ال د ن أ ص : ١٤٠ .

## PEPTIDES

## الببتيدات

الببتيدات هي جزيئات بروتينية قصيرة ، ولكنها تنتج عادة بطريقة  
تختلف عن تلك المستخدمة في إنتاج البروتينات الطويلة الأخرى . وبصفة  
عامة فإن شيئاً ما يقال عنه ببتيدي إذا احتوى على ٢٠ حمضا أمينيا أو أقل ،  
ويقال عنه بروتينا إذا احتوى ٥٠ حمضا أمينيا أو أكثر : وما بين هذين  
الرقمين يعتمد الشيء الذي تبحث عنه .

والببتيدات كانت منتشرة جدا في فترة الثمانينات ، حيث قد  
اكتشف أن عددا كبيرا من الهرمونات والناقلات العصبية ( وهي الهرمونات  
التي تحمل اشارات بين الخلايا العصبية ) أنها الببتيدات ، ويمكن انتاجها  
عن طريق الوسائل الكيميائية والكيمياء الحيوية أو الجينية ، وعلى  
البروتينات الكبيرة التي تنتج عادة بفردتها بواسطة الطرق الجينية  
أو الخلية البيولوجية . ويضيف التخليق الكيميائي الأحماض الأمينية  
واحدا في كل مرة الى السلسلة النامية باستخدام حلقة من التفاعلات .

وتشتمل الببتيدات التي صنعت بطريقة تجارية ، على الكالسيثونين  
(الذي يستخدم من أجل العظام المسامية) ، الجلوكاجون (لنقص السكر) ،  
هرمون اطلاق الثايروتروبين ( المستخدم لعلاج الغدة الدرقية ) ، الاسبرتام  
المحلى الصناعي والذي سيق تحت اسم Nutrasweet ، الذي يعتبر  
ببتيدي ذا حوضين أمينيين ، ويتم انتاجه بكميات تعمل على إعاقة المنتجات  
العقاقيرية الأخرى ( انظر المحليات الاصطناعية ) ص : ٤٢ .

( انظر أيضا : تخليق الببتيدي ص : ٣١١ ) .

الببتييدات ، هي خيوط قصيرة جدا من الأحماض الأمينية ، ويكون طولها عادة ، يتراوح بين ١٠ الى ٢٠ حمضا أمينيا ، وقد تكون أحبانا حمضين أو ثلاثة أحماض أمينية فقط . هذه الببتييدات يتم صنعها بواسطة طرق مختلفة من البروتينات ، وذلك لسببين . أولا ، أن الببتييدات تتحلل عادة بسرعة عن طريق الخلايا البكتيرية ، ولذلك يكون من الصعب صنعها عن طريق وسائل الدنالمعالج . ثانيا ، وحيث أنها صغيرة نسبيا ، فمن المناسب أن يتم صنعها بالطرق الكيميائية أو الانزيمية .

وتوجد هناك ثلاثة طرق عامة لصنع الببتييدات . الأول عن طريق الهندسة الوراثية . وينتج الببتييد عادة كبروتين اندماج ، ويكرن الببتييد نفسه متصلا ببروتين كبير . ويجب أن يشق بعد ذلك من هذه القطعة البروتينية الكبيرة ، بعد أن يكون قد تم تنقيته من البكتيريا أو الخيرة التي صنعتها . وقد يكون هذا العمل من الصعب انجازه بطريقة فعالة ، حيث أنك تكون محتاجا في هذه الحالة الى كاشف كيميائي ( مثل بروميد الكيانوجين ، الذي يقطع عند البقايا الميثيونينية ) أو انزيم ، الذي يقوم بقطع بروتين الاندماج ، عند الوصلة الفاصلة بين الببتييد والبروتين الأكبر بالضبط ، وليس داخل الببتييد ذاته .

والطريق الثاني هو استخدام علم الانزيمات في المختبر . والعديد من البروتينات التي تقوم بتحليل رابطة الببتييد معروفة تماما . وعن طريق تغيير ظروف التفاعل ، فإنه يمكن جعلها تعمل بطريقة عكسية ، وتقوم بتخليق الروابط الببتييدية . وقد تشتمل هذه الظروف على جعل هذه البروتينات تحصل في المذيبات العضوية ( انظر مرحلة التحفيز العضوي رقم : ١٩٥ ) ، وتحت تأثير الضغط البالغ الشدة ، أو بتعديل الأحماض الأمينية ، بحيث يتم التخلص من الببتييد من التفاعل ( اما عن طريق الترسيب ، أو لانه يتحلل في مرحلة مذيب عضوي ثانية ) ، بمجرد تكرره .

ولكى نمنع البروتياز بكامله من الاتصال بسلسلة من الأحماض الأمينية ، ولكن بإضافته الى السلسلة واحدا ، واحدا ، في كل مرة ، فإن الأحماض الأمينية تتم « حمايتها » بإضافة مجموعات اليها ، والتي تقوم بمنع التيلسر (polymerization) غير المحكم . فان دورة التفاعلات تضيق حمضا أمينيا ، بعد ذلك تتخلص من مجموعته الحامية ، ثم تضيق حمضا أمينيا آخر وتزيل مجموعته الحامية وهكذا .

والطريق الثالث ، هو التخليق الكيميائي . وهذا يقرم بنفس نوع دورة التفاعل ، مثل التخليق الانزيمى . يستخدم التفاعلات الكيميائية العضوية التقليدية . ويمكن اجراء تلك التفاعلات على أية مادة صلبة ( فى تسلسل من التفاعل يسمى بتخليق المجال المرح (merrifield) على أن تنمو سلسلة الببتيد ، أثناء انحقاقها الى بنية دعامة ، أو فى المحلول ، الذى يكون عادة أسهل بالنسبة للكميات الكبيرة ، لكنه لا يؤدي الى صنع ببتيدات طويلة . ان كفاءة كل خطوة تعتبر عالية ، وبما أنه ليس مائة فى المائة ، فان الناتج يصبح عادة منخفضا ، بعد أن يكون قد اضيف قدر من الأحماض الامينية .

والطرق الكيميائية تحتاج عادة الى مزيد من خطوات التفاعل أكثر من الطرق الانزيمية ، لكن المادة تكون عادة رخيصة . وسواء أكانت الطريقة الكيميائية أم الانزيمية ، فإنها تستطيع انتاج كيلوجرامات من الببتيد ، وتوجد هناك « مخلفات الببتيد الأوتوماتية » التى تستطيع القيام بالكيمياء التى تخلق جرامات من الببتيد فى ساعات قليلة .

## PERMEABILIZATION OF CELLS

## نفاذية الخلايا

تحاط الخلايا عادة ، بواسطة غشاء رقيق من الليبيدات والبروتينات - الغشاء البلازمى . وهذا يعنى استبعاد أى شئ يكون غير ضرورى لبقاء الخلية ( والنسبة للخلايا النباتية أو الحيوانية ، فان وظيفتها تكون جزءا من الكل ) . وبالرغم من ذلك فان هذه الأغشية ، تستطيع أيضا استبعاد المواد التى يرغب علماء التقنية الحيوية فى ادخالها الى الخلايا ، ولكى نتجنب هذه الاعاقة ، فانه يمكن جعل هذه الخلايا منفذة (permeabilized) وهذه المسامية تحدث تقريبا صغيرة فى الغشاء البلازمى . حيث يمكن ادخال المادة الى الخلايا ، بينما لا تمكن محتويات هذه المادة من النفاذ ، وتظل هذه المحتويات قادرة على عمل كل ما يطلب منها .

ويمكن اجراء هذه المسامية ، بمعالجة الخلايا بواسطة المذيبات العضوية ( التى تذيب قطعا صغيرة من الأغشية الليبيدية ) ، والمنظفات ، مثل أملاح الصفراء (bile salts) . بعض الحامضات الأيونية ذات الاستخدام الخاص ( تلك الجزيئات التى تحدث مجارى بحجم الجزيء

داخل النشاء ، والتي عادة تقتحم عددا هائلا من أنزاع الجزى ،  
أو المعالجة الطبيعية مثل ( تجفيد - تجفيف ) ، أو عن طريق عملية المرحية  
الصوتية (sonication) وحتى تريض الخلايا المرحية فترق صرورية شديدة .

والعديد من أنواع الخلايا أصبحت أيضا أكثر مسامية لبعض المواد  
الكيميائية ، بعد أن يتم تجفيفها فوق دعائم صلبة .

والخلايا التي جعلت منفذة ، لديها العديد من المزايا الأخرى عن  
الخلايا السليمة ، عند استخدامها في المفاعل الحيوى . وهى أيضا قادرة  
على الحياة الى أقصى حد ، وعلى ذلك ، فإنها لا تفسد الطاقة الأيضية  
( وبالتالي موادك القيمة المشتركة في العمل ) التي تبني المزيد من الكتلة  
الخلوية . وهى أيضا لن تنمو داخل المفاعل الحيوى ، وتعمل على إعاقة  
عمله .

## مقاومة الآفات في النباتات PEST RESISTANCE IN PLANTS

كبديل فعال لاستخدام المبيدات الحشرية التقليدية ، فكر المهندس  
الزراعيون في إدخال الجينات لكى تمنح المقاومة للحشرات داخل النباتات ،  
ويوجد هناك طريقتان أساسيان للقيام بذلك العمل :

الأول عن طريق تحديد الجينات الموجودة في النباتات التي تمنح  
المقاومة للحشرات ، وتحويلها الى المحاصيل النباتية التي تعتبر ذات قيمة  
كبيرة لكنها عرضة لهذه الحشرات . ويفضل هذا الأسلوب في البحث  
عن مقاومة للكائنات الممرضة مثل البكتيريا والفطريات . وتبين النباتات  
غالبا ارتباط جين بجين مع الجينات في الفيروس المسمى بالجينات  
avirulence : ولهذه الجينات دور في إحداث المرض ، وإن الجينات  
النباتية المناظرة قد نشأت ليقاها . والصعوبة تأتي هنا في أن ما تقوم  
به هذه الجينات بالضبط يعتبر غير معروف .

والأسلوب الآخر يأتي في إضافة جين كامل تماما للنبات . ويعتبر  
هذا أسوبا لمقاومة الحشرات التي لن تستجيب الى التغيرات في الكيمياء  
الحيوية النباتية . وهى عادة الحشرات التي تحدث أضرارا خطيرة  
للنباتات عن طريق التهامها . والأساليب الجارية استخدامها هي :

أن تشتمل على جين من أجل السمي العضوي *thuringiensis* في النبات \* ويعمل السمي على إيقاف نشاط الأمعاء في بعض الحشرات ، بحيث أنه إذا حاولت الحشرات امتصاص الورقة فإن السمي يقتلها . وقد نجحت شركة Calgene في هذا مع التبغ ، ونجحت شركة Monsanto مع الطماطم . وكان الأخير نجاحا كبيرا بقدر الاعتماد الذي أعطى لمقاومة النبات للآفات الحشرية . وكان لنظم النبات الوراثية عدد من التجارب الحقلية للنباتات المهندسة بالسمي B.t.k. في أوروبا والولايات المتحدة ، والذي اشتمل على البطاطس والطماطم ، وقامت شركة ساندوز المتخصصة في العقاقير الدوائية بتسويق منتجها السمي العابر للجين B.t.k. من أجل زراعة التبغ في الولايات المتحدة \* . وحيث إن التبغ تتم زراعته من أجل حرقه وليس أكله ، فإنه يوجه إليه اهتمام قليل بخصوص الأمان الصحي للتبغ المهندس وراثيا عن أغلب المحاصيل الأخرى \*

بإضافة الانزيم الذي يقاوم الحشرات في النبات ، وتعمل تقنيات ال د ن أ النباتية في هذا المجال \* باستخدام الكيتيناز : والكيتين يعتبر مركبا أساسيا في هيكل الحشرات ، ويعتبر الكيتيناز هو الانزيم الذي يقوم بتحليل هذا الهيكل \*

أن يشتمل على بروتين الذي يقوم بإيقاف الطريقة العادية للآفة هي مهاجمة أو هضم النبات \* وقد تم استخدام هذا البروتين بكفاءة جيدة ، والجين الخاص بتريسين اللوبيا الكابح ، هو بروتين يقوم بمنع تريسين البروتاز ( والانزيمات المتعاقبة ) ، قد تمت هندسته في التبغ \* وقد أوقف هذا فعل الانزيمات الهاضمة في أمعاء الحشرات ، وبذلك قضى عليها \* وقد استخدم أيضا الكيتيناز في هذا المجال إلى حد ما ، إذ كان يقوم بهدم جدران الأمعاء \*

انظر أيضا مبيد الآفات الحيوي ص : ٧٤ \*

## المستحضرات الصيدلية البروتينية

### PHARMCEUTICAL PROTEINS

introduction

المستحضرات الصيدلية البروتينية ، والتي تسمى غالبا أيضا بالمستحضرات الصيدلية الحيوية \* وأحيانا أيضا بالحيويات ( مثلا ترد في السياقات التنظيمية ) ، هي بروتينات يتم صنعها للاستخدام في الأغراض

الدوائية - وبعض التطبيقات التي نالت شعبية كبيرة للتقنية الحيوية ، كانت في انتاج العقاقير الحيوية ، وفي الواقع أقدم المنتجات التي تم التعرف عليها في الموجة الجارية للتقنية الحيوية - عقار ال somatostatin والانسولين البشرى - وهى تعتبر عقاقير حيوية .

وعادة فإن العقاقير الحيوية والتي ستستخدم بروتينات بشرية ، ولكي تكون كاملة الفاعلية للبشر ، يتم صنعها من البكتيريا المهندسة وراثيا ، يجب ان المصدر الوحيد الآخر هو البعث (cadavers) أو التسيج البشرى الحي . ان الهندسة الوراثية لهذه المنتجات قد تمت دراستها في مواضيع مختلفة . الاصدارات الخاصة للعقاقير الحيوية ، هى عادة نتيجة التنظيم الصارم ، الذى يقضى بأن أى دواء يجب أن يوافق عليه قبل السماح بتداوله للاستخدام العام ، وهذه الاصدارات هى :

اثبات القدرة التأثيرية : ومن الملفت للنظر لهذه التعليمات ، هو ان كل عقار حيوى يجب أن يثبت أنه فعال في حد ذاته ، حيث ان العديد من هذه العقاقير يقصد من استخدامه أن يكون مساعدا للعلاج مع عقاقير أخرى وليس فعالا في حد ذاته .

اثبات أن المنتج خال من الملوثات ، وهذا يعتبر حقيقيا بالنسبة للبروتينات البكتيرية ، ومواد الجدر الخلوية والتي يجب أن تعمل ككمادة مولدة للحمى ، أى المادة التي قد تسبب استجابة مناعية حمية لأحد الأشخاص الذى يحقن بها .

اثبات النقاوة والاثبات : وقد تكون هناك مواد بخلاف العقار الحيوى يتم تحضيرها - وفي الواقع فإن بعضها يبلغ من القوة بحيث أن الواحد منها الذى يصنع من مليجرامات قليلة لا يكون واضحا للعين المجردة ، لذا فإن شيئا آخر يجب أن يجرى لكي يجعل من هذه المادة سهلة التعامل . بالرغم من أن هذا الشيء الآخر ، يجب أن يوصف بدقة ، ويجب أن يثبت العقار ككل أنه ثابت . وهذا تم برهنه من خلال عملية تجفيفه وتبريده .

أن يكون العقار خاليا من التأثيرات الجانبية ، بصرف النظر عن تلك التي تحدث عن طريق الشوائب أو الجرعات البالغة الشدة ، فإن البرهنة يجب أن تشمل أساسا على قابلية الجسم للتعرف على البروتين كشيء غريب ، وبذلك يحدد الاستجابة المناعية ضده وتبلغ الفروقات من الصفر بحيث ان ازالة النهاية N لعقار الميثيونين من بروتين تستطيع أن تغير الاستجابة المناعية للأجسام له .

انظر أيضا مسار تطوير العقار - ص : ١٥١ .

## دراسة تغير تركيز الدواء مع الزمن PHARMACOKINETICS

وهي تلك الدراسة التي تبحث في كيفية تغير تركيز العقار الفعال مع الزمن \* وتعتمد كمية الدواء الموجودة بالجسم على قدر الدواء الذي أعطى للمريض والسرعة التي تحلل بها هذا الدواء ، والسرعة التي أفرز بها \* وتعتبر سرعة التحلل على وجه الخصوص نقطة حاسمة بالنسبة للمقايير الدوائية الحيوية ، حيث أن العديد من البروتينات المعالجة تكون عرضة للتخلص منها بواسطة الجهاز المناعي للجسم أو عن طريق الآليات الطبيعية التي تزيل البروتينات القديمة من الجسم \* وبتغيير أنماط السكر لبروتينات المعالجة ، يستطيع أن يؤخر حالتها الدوائية بطريقة فعالة ، والذي يعتبر أحد الأسباب لغز أنماط السكر التي تعتبر ضرورية بالنسبة للإجراءات الدوائية التقنى حيوية .

## PHYSICAL CONTAINMENT

## المانع الطبيعي

المانع الطبيعي للكائنات العضوية المهندسة وراثيا هو الطريق الأساسي الذي من خلاله يتم حفظ هذه الكائنات العضوية داخل المعمل ، ومنعها من الهرب الى العالم الأوسع \* (والطريق الآخر هو المنع البيولوجي) . ويكون هذا متعا بواسطة الحواجز الطبيعية \* وتوجد هناك سلسلة من الحواجز الطبيعية المستخدمة " ويعتبر العديد منها تشابها لتلك الحواجز المستخدمة في بناء الغرف النظيفة : الا أن الفكرة في حالة المعمل المانع للانتشار ، هو الاحتفاظ بالمواد الملوثة بالداخل وليس بالخارج .

الترشيح الهوائي : يتم ترشيح الهواء المسحوب للخارج ، وفي الغالب فإن المعمل يحفظ عند ضغط منخفض عن الضغط الخارجي ( ضاغط سالب ) بحيث أن أي تسريب للهواء يتم تسريبه للداخل وليس الى الخارج \* .

الاضاءة المعقمة : وفي العادة ، فإن طوائف من أنابيب الاضاءة الفلورية ، التي تعطي كما من الضوء فوق البنفسجي ، يتم استخدامها عموما لتعقيم أسطح المعمل المعرضة أثناء الليل ( عندما لا تستخدم في إعطاء العاملين لفحة شمس ) .



نقل المخلفات : وفي الغالب يتم ادخال جميع المخلفات الخارجة من  
المعمل في غرفة المعقم من أجل تعقيمها . وتشتمل هذه المخلفات على  
مخلفات غير ضارة مثل ورق التواليت بالإضافة الى المواد الملوثة بالفعل .  
والأسلوب البديل يتم عن طريق حرقها ، لكنها يجب أن تغلف عند أخذها  
الى المحرقة .

الحماية الشخصية : العمال الذين يعملون في المعمل يرتدون في  
الغالب ملابس وقائية ، مثل الملابس التي تستخدم في الغرف النظيفة .  
بالرغم من أن هذه الملابس الملوثة ، يتم تركها عند مغادرة الغرفة ولا تنقل  
الى العالم الخارجي .

وتحدد الحكومات القومية عدة مستويات للملوث والتي يوجبها يتم  
اتخاذ الاجراءات المختلفة . وستكون المستويات النموذجية على النحو التالي :

المستوى صفر : أي معمل .

المستوى ١ : التطبيق الميكروبيولوجي السليم . وكافي ، هذا أي  
معمل ميكروبيولوجي ، حيث تستخدم الأساليب الميكروبيولوجية للتأكد من  
الكائنات العضوية غير الخطيرة نسبيًا ثم الاحتفاظ بها في المعمل ، والتي  
لا تعترض التجارب الملوثة . وتستخدم مثل هذه المعامل على نحو نموذجي  
للأعمال الروتينية لاستنساخ الجين التي لا تشتمل على تعديل للجين الذي  
يكون من شأنه الاضرار بالبشر .

المستوى ٢ : يتم حفظ المعمل عند ضغط منخفض والهواء مرشح ويتم  
تعقيم أية مخلفات ملوثة . تجارب الاستنساخ الجيني الأولية التي  
تشتمل على مستويات عالية من التعديل البروتيني ، قد يتم اجراؤها في  
مثل هذه المعامل ، بالإضافة الى الميكروبيولوجيا التي تشتمل على الكائنات  
العضوية والتي تتضمن مخاطرة قليلة نسبيًا . وكأجراء احتياطي اضافي  
للأمان ، فإن معظم الأعمال يجب أن تتم داخل أغطية الاندفاع الصفائحي .  
وهي الأغطية التي يتم فيها تدوير الهواء ، بحيث ان أية جزيئات متولدة  
من التجربة يتم حملها الى جهاز الترشيح للغطاء ، وليس المعمل .

انظر الرسم رقم : ٣٧ .

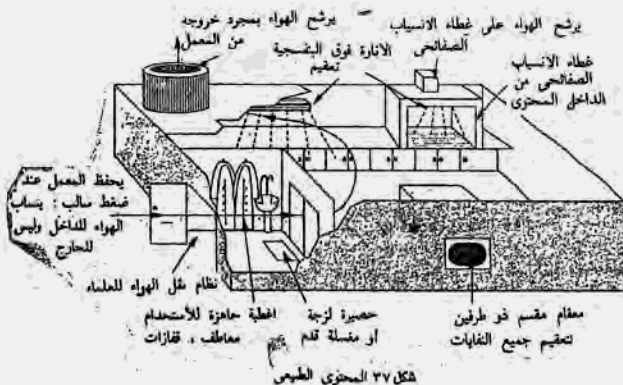
المستوى ٣ : يتم دخول المعمل عن طريق نظام غلق هوائي ، ويتم  
تعقيم كل المخلفات الخارجة منه . ويجب على العاملين ارتداء ملابس وقائية  
ابتدائية . وفي هذه المعامل يتم اجراء أعمال الكائنات العضوية المهندسة

وراثيا والتي تكون معدلة للبروتينات المنشطة حيويًا ، والكائنات العضوية الخطيرة وليست المعدية مثل الكلوستريريا clostridia .

المستوى ٢ : وهذا هو أقصى مستويات الملوث في معظم الدول ، والهواء هنا يتم ترشيحه مرتين عند خروجه من المعمل ، ويوجد هناك نظام اغلاقى هوائى مزدوج للأشخاص مع حمام مطهر من أجل غسل أيديهم عند الخروج ، ولا يسمح لأحد بالدخول الا اذا كان لديه تدريب كاف ( ولا يرغب فى ان يكون أحد هناك ) - والأبحاث التى تتم على فيروسات الايدز الحية والهندسة الوراثية للبكتيريا العادية لتعديل البروتينات عالية السمية مثل الرئيس ، يمكن اجراؤها فى مثل هذه الأماكن .

وتعتبر الوسائل المستخدمة فى المستوى الرابع نادرة : وعادة يتم اجراء معظم تجارب التفتية الحيوية الخطيرة فى ملوثات من المستوى الثالث وبذلك يكون استخدام المستوى الرابع استخداما نادرا .

انظر أيضا المحتوى الطبيعى ص : ٦٥ ، الغرفة النظيفة ص : ١١٨ ، التعقيم ص : ٣٦٨ ، نظم المعمل السلبية / نظم التصنيع السلبية ص : ١٩٩ ، انظر الشكل ٣٧ .



مثل أى كائن عضوى حى ، تتكون النباتات من الخلايا ، والتي تكون قادرة على النمو والانقسام خارج النبات ، عندما تتوفر لها الظروف المناسبة للنمو . بالرغم من أن هذه الظروف تعتبر فى الواقع ظروفنا خاصة ، حيث أن الخلايا النباتية نفسها تعمل بطريقة أكثر كفاءة داخل النبات . وعلى ذلك فإن ظروف مستنبط الخلية ، يجب أن توفر للخلايا سلسلة من المواد الغذائية ، والأكثر أهمية ، هو إبعاد الخلايا عن أى كائن عضوى ملوث مثل البكتيريا أو الفطريات . بالرغم من أن الخلايا النباتية لها سلسلة من الطرق الفعالة ضد العدوى ، فإن البكتيريا أو الفطر يستطيع أن ينمو بطريقة سريعة جدا عن الخلايا النباتية فى المحضرات ، وبذلك يتفوق على نمو الخلايا النباتية ، وينتج فى كتلة كبيرة من الملوقات ، والتي إما أن تبقى على الخلايا النباتية فى شكل كتلة صغيرة أو تقضى عليها .

مستنبط الخلية النباتية له سلسلة عريضة من التطبيقات فى مجال التقنية الحيوية من خلال :

استنساخ النبات ، أى نمو النباتات من خلال قطع صغيرة جدا من النسيج النباتى ، حتى من الخلايا النباتية الأحادية ( انظر استنساخ النبات ) .

الهندسة الوراثية للنبات ( انظر الهندسة الوراثية النباتية ) .

صنع منتجات نباتية ( مثل الروائح أو مكسبات نكهة الطعام ) من الخلايا النباتية فى مستنبط فضلا عن النبات ككل . وتنتج النباتات عددا كبيرا جدا من المواد الكيميائية المفيدة ، لكنها تقوم بذلك غالبا فى أوقات معينة من العام وفى أماكن يكون فيها نمو النبات أمرا صعبا أو يشكل خطورة . وعلى نحو مثالى ، إذا تم استزراع هذه الخلايا من النبات فى بفاعل حيوى ، فإن بعضا من هذه الأمور المزعجة يمكن التغلب عليها . إن المشاكل الناشئة أساسا من الطريقة التى تنتج بها الخلايا النباتية القليلة من هذه الايضيات الثانوية . وهذه يمكن التغلب عليها فى بعض الحالات عن طريق زراعة الخلايا مع المستنبطات المناسبة ، والتى هى عبارة عن مركبات أو خليط من المركبات ( وتكون غالبا من مصادر نباتية أو فطرية ) والتى تراقب من أجل زيادة معدل إنتاج الايضيات الثانوية فى الخلايا المستنبطة . وفى هذا المجال ، فإن عالم التقنية الحيوية

المتخصص في النبات يكون مساعدا عن طريق شمولات الفحولة للخلية النباتية (plant cell's totipotency) . معظم الخلايا النباتية لديها القدرة على أن تنمو الى نبات كامل - انها كاملة الفحولة ، أى أن لديها المقدرة الكاملة للنبات الاصل ، وهذا يناقض الخلايا الحيوانية ، التي يكون معظمها مستطيما أن ينمو الى أى شيء آخر عن النسيج الذي جلبت منه .

انظر أيضا مزارع الخلية النباتية ص : ١٥٨ - مواد الأيض الثانوية ص : ٣٥٧ .

## تجميد الخلية النباتية PLANT CELL IMMOBILIZATION

بالإضافة الى الطرق العامة المستخدمة في تجميد ( شل حركة ) الخلايا التامة في مفاعل حيوى ، فإنه توجد أساليب عديدة ، تكون مخصصة نسبيا لتجميد الخلايا النباتية .

اصطياد الخلايا النباتية ، في مصفوفات من مادة هلامية ( الجل ) بطريقة مبسطة : تكون الخلايا معلقة على شكل قطرات صغيرة من المادة ، والتي بعد ذلك تترك لكي تتجمد أو تتصلب ، لكي تصنع حاملات صغيرة ، والمواد مثل alginates ، الطحالب ، Carageenas ( وكل منها متعدد السكريات المستخرجة من الأعشاب البحرية ) ، الجيلاتين ، أو البوليأكريلاميد ، قد تم استخدامها جميعا . وقد استخدمت الأنسجة المجوفة للخلايا النباتية ، ولكنها ليست بالشعبية التي تستخدم فيها مع الخلايا الحيوانية ، الى حد ما لأن الأنسجة المجوفة ، تعتبر مثالية في حفظ الخلايا التي تفرز بعض الانتاج ، والقليل من النباتات تفرز مقادير عديدة الشأن . وتستخدم الطريقة الجديدة نسبيا ، تجميد الخلايا في رغوة من البوليورتان .

وفي هذه المفاعلات الرغوية ، تتعلق قطع صغيرة من الرغوة في الوسط الاستنباتى ، وتستحث الخلايا على النمو في الثقوب داخل القطع الرغوية ، حيث يكون هناك العديد من المفاعلات الحيوية المتناهية الصغر .

وبخلاف الخلايا الحيوانية ، فإن الخلايا النباتية ، تتغلف داخل جدار من مادة أبلية (cell) صلبة . وهذا يعنى أن الخلايا النباتية سوف

لا تلتصق بطريقة عفوية ، بالطبقة التحتية ، كما هو الحال بالنسبة للخلايا الحيوانية . وبالرغم من أنك تستطيع أن تربطها في شكل خزمة واحدة ، دون أن يؤدي ذلك الى إتلافها . وقد ربطت الخلايا النباتية كيميائياً بخيوط من النيلون واليوليفينيل باستخدام الجلتار ألدهيد ( وهى المادة الكيميائية القياسية لربط اثنين من البولمرات سوياً ) .

انظر أيضاً تجسيد الخلية الحيوانية ص : ٢٨ .

## PLANT CLONING

## استنساخ النبات

أحد المجالات التى نجحت فيها التقنية الحيوية التقليدية ، هو استنساخ النبات ، الذى تأسس على تقنيات مستنبت الخلية النباتية والجينات الجنينية . ان هذه التقنية هى امتداد لفكرة أخذ قطعة من النبات لمضاعفة نبات ذى قيمة على وجه الخصوص . وباصطلاح الخلية الاستنباتية ، فان شتلة النبات (cutting) هى الخلية الأحادية .

ويشتمل الاستنساخ من الخلايا النباتية على عدة خطوات :

عزل الخلايا الفردية . اذا كان المطلوب هو عدداً من النباتات ، فان الخلايا يجب ألا يتم فصلها بطريقة قاسية من بعضها البعض : واذا كان الجواب بالنفى ، فانه قد تكون قطعة غليظة من النسيج ( نقل أنسجة حية الى غير بيتتها ) .

الاستقلال الوراثى للخلايا .

نشوء الجسأة : استنبات الخلية النباتية فى كتلة من الخلايا التى تشبه قطعة صغيرة من ورقة مضغوطة .

الوراثة الجنينية : تستحث الجسأة على إعادة توليد الجذور والأوراق .

الزرع : بمجرد أن تولد الخلايا النباتية للنبات الذى يمكن تمييزه فانه يصبح من الإمكان وضعه فى التربة ومراقبة نموه .

وهناك خطوة اضافية تأتى فى استخدام مستنباتات أخرى لتعجيل

برامج التربية من أجل الحصول على خطوط (اللاجات النباتية (homozygous) وهي تلك النباتات التي تكون فيها كل من النسختين لجميع الجينات متطابقة ، لذا فانها تنمو بكل السمات الحقيقية . وتستنتج أخريات من النباتات المذكورة ، والخلايا البسيطة ( أي تلك الخلايا التي تحتوي على مجموعة واحدة فقط من الكروموسومات ، وليست اثنتين في الخلايا العادية ) في الأخرى يجري تشجيعها على النمو الاستنساخي في النباتات . وعلى عكس الحيوانات ، فإن الخلايا النباتية البسيطة ، تكون قادرة غالبا على النمو في المستنبت . وبما أن لها مجموعة واحدة من الكروموسومات ، فإنه في عملية الصيغيات ( أي تقنية تقسيم بضاعة كروموسوماتها لصلل النبات ثنائي الصيغيات العادي ) ، تكون كل من نسختي كروموسوماتها متشابهة ، أي أنهما ستكونان متجانستين للواقع .

وتوجد هناك مشكلتان رئيسيتان مع استخدام هذا النوع من التقنية روتينيا من أجل تكاثر النباتات . أولاها ، الظروف التي تجعل الجسة تنمو ، وبعد ذلك تمييز ، وتختلف من نبات لآخر . انها مسألة تجربة وخطأ على نحو موسع ، فيما إذا وجد الاتحاد الصحيح بالنسبة للأنواع محل البحث . ثانيتهما ، أن النباتات تمتلك طرقا فعالة في مقاومة الطفيليات مثل الفطر والبكتيريا . وبالرغم من أن هذه الدفاعات تعتبر أقل بكثير في حالة المستنبت ، فإنه يكون من الصعب تحقيقه شيء يقضى مدة ٢٤ ساعة في اليوم واقفا في التربة .

المشكلة الثالثة لتغير الجسد المتعضي المستنسخ الذي ينشأ في بعض الأنواع . إذا انفصلت البطاطس إلى عناصرها الخلوية ، وبعض من هذه العناصر تم استيلادها في نباتات البطاطس ، فإن القليل منها سوف ينتج بشكل مطابق للنبات الأصلي . وهذا هو التغير الوراثي ، انعكاسا لعدم الثبات الوراثي . ولا يعتبر هذا سمة لكل النباتات ، والذي قد ينمو باستخدام الطرق العادية تماما ، ولذا فإنه يجب أن يكون متاثرا بنظام مستنبت الخلية .

ولما كان سبب ما يحدث غير مفهوم ، فإنه أجد أسباب الغفر ، في أن بعض النباتات لا يتم استنساخها بهذه الطريقة .

انظر أيضا الجينات الجينية ، مستنبت الخلية النباتية ، الهندسة الوراثية النباتية ، تنوع الجسد المتعضي الاستنساخي .

## الهندسة الوراثية النباتية PLANT GENETIC ENGINEERING

تعتبر الهندسة الوراثية النباتية جزءاً أساسياً من الجهود البحثية في مجال التقنية الحيوية ، بسبب الامكانيات التي تتضمنها من أجل تحسين المحاصيل النباتية . والنبات المهندس وراثياً يسمى أحياناً بالنبات العابر للجين ، وهو المنتج من عدة تقنيات شملت صقحات غذا الكتاب . والخطوات الأساسية لجعل النبات عابراً للجين هي :

عزل الخلايا النباتية الأحادية ( انظر مستنبت الخلية النباتية ) .

ادخال الـ د ن أ الى هذه الخلايا .

اعادة خلق الخلايا داخل النباتات مرة أخرى .

وقى بعض الحالات عمل نباتات متجانسة اللوايح من العابرات الجينية

( انظر الجينات الجينية ، استنساخ النبات ) .

وكانه ادخال الـ د ن أ الى النبات من الأمور الصعبة ، لأن الخلايا النباتية محاطة بجدار خلية غليظ ، وعلى عكس الخلايا البكتيرية ، فانها ليست آليات مشتركة لاكتساب الـ د ن أ من الوسط المحيط بها . وكما هو متبع في كل طرق عمل كائنات عضوية متعددة الخلايا ومهندسة وراثياً بطريقة فعالة ، فان الطريق الى ذلك ، ليس فقط بادخال الـ د ن أ الى النبات ، ولكن بادخاله بكميات مناسبة لجعله يتكامل مع الكروموسومات النباتية .

والطرق الشائعة التي تم بحثها هي :

استخدام طرق أورام البكتير الزراعي *Agrobacterium* ( انظر البكتير الزراعي ) عن طريق الحقن الدقيق وهذا الأسلوب قد تم بطريقة ناجحة في خلق الحيوانات العابرة للجين ، وطبق على النباتات من خلال طريقتين :  
تم حقن الخلايا النباتية بواسطة مسببات الدهون (liposomas) التي تتشوى على الـ د ن أ . على شريطة أن لا تحقن الليبوسومات داخل الحويصلة (vacuole) ، وتعتبر هذه إحدى الطرق الفعالة لنقل الـ د ن أ الى داخل الخلية . والطريقة البديلة للحقن الدقيق هي عن طريق حقن الـ د ن أ مباشرة الى نواة الخلية . ويعتبر هذا من الصعب اجراؤه ، لكنه يعطى تحكماً لكمية الـ د ن أ المحقونة .

بواسطة الحقن الحيوى (المدفع الجزيئى) ويعتبر من الطرق المفضلة،  
 وإذا فاعلية فى ادخال الـ د ن أ الى الخلايا النباتية . بالرغم من أن د ن أ  
 هو الذى يتكامل فقط مع الكروموسومات النباتية بكفاءة منخفضة . لذا ،  
 فإن هذه الطريقة تعتبر غير كافية نسبيا لجعل النباتات غابرة للجين  
 ( بالمقارنة بمجرد ادخال الـ د ن أ الى الخلايا النباتية من أجل الدراسة  
 البشحية ، انظر طرق الحقن بواسطة الـ (Biolistics) .

بواسطة نقل الخلايا النباتية الأولية : إذا تمت إزالة جدار الخلية فإن  
 الخلية النباتية الأولى يمكن نقلها أحيانا عن طريق موجه مع الـ د ن أ  
 ( من خلال الظروف المناسبة ) . ولم تقلح هذه الطريقة مع وحيدات الفلقة  
 (monocotyledons) حتى الآن ( معظم المحاصيل النباتية الرئيسية مثل  
 القمح والأذرة تعتبر من وحيدات الفلقة ) ، ويبدو أن لها إمكانية محدودة  
 فقط ( انظر موضوع الخلايا النباتية الأولية ) .

وبعد أن يتم ادخال الـ د ن أ الى الخلية ، فإن تلك الخلية من بين الآلاف  
 أو الملايين من الخلايا التى رفضت الجين . يجب أن تحدد . وتعتبر هذه  
 المرحلة الاختيارية للهندسة الوراثية ، وكما هو متبع مع الهندسة الوراثية  
 البكتيرية أو الخميرية ، حيث انها تعتمد عادة على الجين المختار ، الذى  
 تحوله الى الخلية النباتية مع الجين الذى ترغب فى أن يوجد هناك . هذا  
 الجين قد يكون لمقاومة الآفات ( والذى قد يقتل الخلية النباتية ) ،  
 أو الانزيم الذى يكون من السهل اكتشافه باستخدام اختبار بسيط  
 ( لذا فإنه يمكنك أن تفحص بعناية من خلال الخلايا النباتية عن تلك  
 الانزيمات التى لها هذا النشاط الانزيمى ) . ويمكن أيضا أن تغربل  
 الخلايا من أجل وجود الـ د ن أ نفسه باستخدام التهجين . وهذا الأمر  
 أكثر صعوبة لتحقيقه مع الخلايا النباتية عن عمله مع الأنواع الأخرى من  
 الخلايا ، لأن الخلايا النباتية تحتوى على القليل من الـ د ن أ نسبيا  
 ( بالمقارنة بالخلايا البكتيرية أو الخميرية ) . ويصعب تماما تحقيقه .

والأهداف الممكنة للهندسة الوراثية تقع فى عدد محدود من أنواع  
 المشاريع :

مقاومة الآفات : هندسة الجينات داخل النباتات سوف يمكنها من  
 طرد الكائنات الممرضة كالجراثيم .

مقاومة المبيد العشبي : وضع الجينات من أجل المبيد العشبي داخل  
 المحاصيل النباتية بحيث انها تكون قادرة على مقاومة المبيدات العشبية التى  
 تقتل الأعشاب .



تثبيت النتروجين : تستخدم طرق متنوعة لجعل النباتات تستطيع تثبيت النتروجين من الهواء بدلا من الحاجة الى الأسمدة .

انظر أيضا تثبيت النتروجين ص : ٢٨٢ ، مقاومة الآفات في النباتات ص : ٣٠٣ .

## PLANT OILS

## الزيوت النباتية

ان جزءا فعلا من التقنية الحيوية التجارية ، قد وجه لانتاج أو تعديل الزيوت النباتية . وتخزن الزيوت في النباتات على هيئة ثلاثيات السليجسرول (triacylglycerols) - TAGs أى أن الجزيئات ذات الحوض المعنى الواحد ترتبط بثلاثة جزيئات من هيدروكسيل الجليسرول .

وتشمل المصادر الشائعة للزيوت النبات وجوز الهند ( سلسلة الزيوت المتوسطة) ، والتي تستعمل معظمها في المنظفات ، ومن أجل صناعة النيلون ، وزيت ليسكوريلا - lesquerella oil ( ليبيد هيدروكسيل ) ، يستخدم في المشحومات والتغطية ، شمع جوبوبا ، يستخدم كمشحومات وفي مستحضرات التجميل ، زيت الكتان (trienoic) يستخدم في التغطية وعوامل التجفيف ، وإلى حد بسيط في مستحضرات التجميل ، ويستخدم زيت الكاكاو في الشيكولاتة ومستحضرات التجميل .

وتشتمل العمليات الانزيمية التى تستخدم الزيوت النباتية على عملية التحليل بالماء (hydrolysis) لصنع الحوض الدهنى ، وعملية (transesterification) ، لصنع املاح عضوية مختلفة من الجليسرول والأحماض الدهنية .

انظر أيضا الانزيمات المخلفة للدهون (lipases) ص : ٢٥١ .

## PLANT STERILITY

## عقم النبات

ان السمة المهمة لبرامج تربية النباتات ، هي الحصول على الجين الذى يسبب العقم . وهذه جزئية ، بحيث ان الفلاحين لا يستطيعون أن يزرعوا النباتات من البلور التى يزودون بها ، وفى موضع آخر للمساعدة

في برامج تربية النباتات ، وذلك من أجل انجاح طرق التربية عن طريق التهجين . وهذه البرامج تنتج حبوب المحاصيل المهجنة ، أى أن المحاصيل التي سيقوم الفلاح بزراعتها تكون ناتجة من نوعين من الحبوب النباتية . ولا يقوم الإبزؤال الأصليون من الحبوب ، بأنفسهما بإنتاج الحبوب ذات النوعية الجيدة . لكنهما ينتجان الحبوب التي تنمو في محصول على الجودة . وهذا يجعل الخصائص الجيدة تتجمع في أحد المحاصيل النباتية ، والتي لا يمكن الحصول عليها من خلال الطرق التقليدية التي يتم فيها زرع المحصول المأخوذ من الحبوب المتبقية من محصول هذا العام .

وبالرغم من أنه من الضروري أن الحبوب التي تباع إلى الفلاح هي نتاج تزاوج كل من النوعين ( الأبوين ) وليس نوعا واحدا منهما . وهذا يتطلب من المربي أن يختار النباتات الذكرية من أحد الأنواع والنباتات الأنثوية من نوع آخر . ولما كان تجنيس حقل من القمح عملا شاقا ، فإن ذلك يتم بضمان أن المجموعات المتنوعة التي لا ترغب فيها تصبح عقبة ، أى أنها لا تضع بذورا . وفي العادة يتم تعقيم ذكور النبات ، وعلى ذلك يسمى التأثير الجيني غالبا « بعمم الذكورة » .

وقد أتاح علماء التقنية الحيوية سلسلة من الطرق الجيدة التي تجعل النباتات عقيمة . إما أحد الجنسين أو كلاهما . وقد قللوا أيضا باستنباط الجينات المجددة ، التي تعكس تأثير عمق الجين الذكري . وقد أتاح ذلك للنباتات التي تحمل العقم الجيني الذكري من أن تحصل على حبة - بدونه ، سوف تموت النباتات خلال جيل واحد بسبب نقص الذكورة .

## بروتينات التخزين النباتي PLANT STORAGE PROTEINS

بروتينات التخزين النباتي ، هي البروتينات المتراكمة بكميات كبيرة في البذور ، ليس بسبب خصائصها الانزيمية أو البنائية ، لكنها في بساطة شديدة كوسط مناسب للأحماض الأمينية من أجل استخدامها عند إنبات البذور . وتعتبر هذه البروتينات مهمة بالنسبة لعلماء التقنية الحيوية لسببين :

اختزان البروتينات كمصدر للبروتين : يأتي الكثير من الغذاء العالي البذور النباتية أو الفواكه ، والكثير من البروتين في هذه البذور يعتبر بروتينا اختزانيا . وأي تحسين للمحتوى الغذائي لهذه البروتينات

يواكب تحسن في الغذاء البشرى . والعديد من بروتينات الخزن على وجه الخصوص ، تعتبر فقيرة في بعض الأحماض الأمينية الضرورية ، وعادة تكون تلك الأحماض المحتوية على الكبريت . وتسمى هذه البروتينات ببروتينات المرتبة الثانية ، لأنها لا تستطيع أن تقدم مصدرا جيدا للبروتين للإنسان بصفتها الخاصة . والغذاء الذي يعتمد على مصدر بروتين تخزيني فقط من أجل كل بروتينه تقريبا ، قد يكون لديه نقص في واحد أو اثنين من الأحماض الأمينية ، بالرغم من أنه يكون كافيا تماما في البروتين المحمي ويؤدي الى نقص مرضي . ان تحسين البروتينات من أجل الاستخدام الغذائي سيبحث في هندستها لكي تحتوي على الكثير من الأحماض الأمينية الأساسية ، وبذلك يكون مصدرا ذا رتبة أولى من المصادر البروتينية .

البروتينات الاختزانية كنظم تعديل : ان البروتينات الخزنية ، تنتج في كميات كبيرة جدا بالمقارنة بالبروتينات الأخرى ، ويتم تخزينها في أجسام ثابتة محكمة داخل بذور النبات . وهناك العديد من الباحثين الذين يبحثون في جعل النباتات تنتج بروتينات أخرى بكميات كبيرة مشابهة ( حوالى ٦٠ ٪ من بروتين البذور الكلى ، ١٥ ٪ من الوزن الكلى للبروتين ) وفى شكل مناسب . وتعتبر البروتينات التخزينية جلو كوزية أيضا ، بالرغم من أنها لا تتم بنفس الطريقة التي تتم بها جلكتة الخلايا الشديدة .

والطريق الأمثل تم تجربته عن طريق النظم الوراثية للنبات ، ويتم عن طريق وصل الجين من أجل البروتين المرغوب في وسط جين بروتين الاختزان النباتي . هذه البنية سوف تنتج بعد ذلك بروتينا مندمجا في البذور ، والتي يمكن تحفيزها لتدر الانتاج المطلوب فيما بعد . والبروتين المفضل للقيام بهذا العمل هو بروتين الخزن النباتي 2S ، والذي تم إنجازه مع نظام نموذجي في *Arabidopsis thaliana* وفى *Brassica napus* ( زيت اللفت البذرى ) . وقد لا يكون هذا هو البروتين النموذجي ، وحيث انه صغير ، فان وصل جين كبير في وسطه بالداخل سوف يؤدي الى تشويه بنيته .

والمسلح الأكثر راديكالية ، سيكون عن طريق استخدام مثمرات للبروتين الاختزاني لعمل جين تخليقي كامل . وقد يكون هذا من الصعوبة ، كما لو كان البروتين من الصعب هدمه ببساطة ، وانه يجب أيضا توجيهه الى التجاويف التخزينية داخل البذور . وتعتبر الآلية التوجيهية لحويصلات خزن البذور غير معروفة ، بالرغم من أن البروتينات قد تم توجيهها الى حويصلات خلايا نباتية أخرى بطريقة ناجحة .

البلازميد هو قطعة صغيرة من الـ د ن أ التي تستطيع أن توجد داخل الخلية ، منفصلة عن خلية د ن أ الرئيسية ، وهذا يعنى أنها يجب أن تكون قادرة على نسخ نفسها داخل الخلية ، وعلى ذلك فإن البلازميدات ، أيها عناصرها الجينية الصحيحة داخلها لكي تجعل انزيمات الخلية قادرة على نسخها عند انقسام الخلية .

وتوجد البلازميدات فى معظم الكائنات العضوية الدقيقة ، والبلازميدات التي توجد فى البكتيريا ، تكون غالبا فى دوائر ثابتة من الـ د ن أ ، والموجود منها فى الخيرة ، على أنواع خطية من الـ د ن أ ، مثل الكروموسومات الصغيرة جدا .

وتستخدم البلازميدات بتوسع فى الهندسة الوراثية ، كقواعد للجزيئات المتجهة ، ولما كانت تلك البلازميدات صغيرة جدا ، فإنه يصبح من السهل استغلالها ( وعلى عكس كروموسوم أ - كولاى ، الذى يحتوى على ثلاثة ملايين من القواعد ، هو جزيء يبلغ سمكه ٨١٠٥٢ - ٩ من الميكر ، ويكون مرتبطا بدائرة محيط قطرها ١ مم . ان أنبوبة تحتوى على بليون من هذا الجزيء يصبح من الصعب صبها ، وان قوى القص الناتجة عن التقليب ، سوف تؤدي الى إتلاف معظم الجزيئات ) . والبلازميدات لها أيضا مواقع قليلة من انزيمات التقيد بداخلها ، وعلى ذلك فإنه يصبح من السهل نسبيا فصلها فى مكان واحد ، ثم وصلها بقطعة غريبة من الـ د ن أ ، ثم وصل الطرف مرة أخرى . ويمكن استغلالها أيضا لكي تكون موجودة فى نسخ عديدة داخل الخلية ، فضلا عن النسخة الواحدة للكروموسومات العادية والبلازميدات . والبلازميدات هى نوع خاص من الايبسوم ، وهو الاسم الجينى لـ د ن أ صغير يكون موجودا على هيئة كيان مستقل ، داخل خلية طليقة من خلية الكروموسومات الرئيسية ، وقد تكون بعض الفيروسات أيضا أيبوسومات ، توجد مثل الـ د ن أ داخل خلية لفترة طويلة من الوقت ( وهذا لاينطبق على الفيروسات الارتجاعية ) وهذه الفيروسات توجد مثل الـ د ن أ داخل الخلية ، لكن الـ د ن أ الخاص بها يكون متصلا بالكروموسومات نفسها ) .

انظر أيضا القوة الموجهة ص : ٣٩٩ .

## تصنيع السكريات العديدة

### POLYSACCHARIDE PROCESSING

أحد الاستخدامات الشائعة للانزيمات الصناعية ، يأتي في صناعة الغذاء ، وبصفة خاصة في تصنيع متعدد السكريات المعقدة ، مثل النشا والبكتينيات ( وهي مواد توجد في الشار اليانعة ، وبخاصة التفاح ، وتحل في المياه المغلية ، ثم تشكل عند التبخر مادة هلامية ) ، وتستخدم الانزيمات في العديد من العمليات .

★ السيولة (liquefaction) : وهي عملية انتشار النشا في معلق جيلاتيني ( وهو ما يحدث فعلا لدقيق الذرة ، عنددها يغلى ويصبح قوامه كثيفا ) وتحلل النشا مائيا أيضا الى جزيئات قصيرة بواسطة الانزيمات مثل انزيم التبرعم وانزيم أميلاز ألفا . ولا كانت السيولة تتم غالبا في المحاليل الساخنة ، فان أحد المنتجات البيوتقنية هو الميلاز - ألفا الثابت حراريا ، وانزيم التبرعم ، الذي يتم عزله من البكتيريا المحبة للحرارة (thermophilic bacteria) ، التي تعمل عند درجات حرارة تصل الى ٨٠ أو ٩٠ درجة مئوية .

★ التسكر (saccharification) : وهي عملية تكوين السكريات ذات الوزن الجزيئي المنخفض ، وهو غالبا ما يكون أساسا الجلوكوز ، من النشا المسيلة . وتوجد أنواع مختلفة من الانزيمات التي تقوم بهذا العمل : الأميلازات وانزيمات التبرعم التي تقوم بتحليل النشا ، وانزيم السكر ، الذي يقوم بتحليل السكروز ، وأيسومرات الجلوكوز التي تحول الجلوكوز الى فركتوز أكثر حلاوة .

★ نزع التفرع (debranching) : وهو مصطلح كيميائي فضلا عن أن يكون عملية ، وهي عملية التخلص من الفروع الثانوية من جزيئات النشا أو البكتينيات الطويلة . ويترك الجزيئات الطويلة والمستقيمة ، والتي يصبح من السهل تحليلها في العمليات المتقدمة . والسكريات المعددية المتفرعة وغير المتفرعة لها أيضا العديد من خصائص المادة الهلامية على الغذاء . وتستطيع انزيمات مثل انزيم التبرعم والأيسوميلاز أن تقوم بعملية نزع التفرع من النشا .

انظر أيضا الانزيمات المحللة للسكريات العديدة ص : ٢٠٥ .

## التعديل البعدى الانتقالي

### POST-TRANSLATION MODIFICATION

هو مصطلح شامل لتغطية التغيرات التي يخضع لها البروتين بعد ان يتم تخليقه كمتعدد بيبتيدي اولى . وتشتمل هذه التغيرات على الآتى :

التسكر (glycosylation) : ويعتبر هذا واحدا من التعديلات البعدية الانتقالية الحساسة بالنسبة للمستحضرات الصيدلانية الحيوية ( انظر التسكر ) ص : ٢٠٦ .

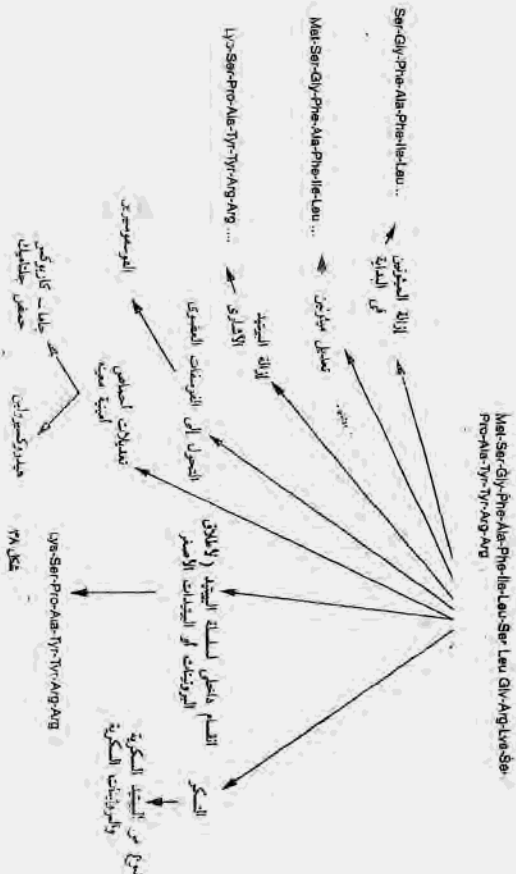
ازالة ميثيونين الطرف - ن ( او ميثيونين الفورميل - ن ) : وتصنع كل البروتينات تقريبا بواسطة ميثيونين كحمض امينى اولى لها ، وهو عادة تتم ازالته . وأحيانا تتم ازالته كجزء من :

ازالة البيبتيد الفردى : البيبتيدات التى استدخل الى الأغشية ، تفرز فى حجيرات خلوية خاصة ( مثل الميتوكوندريون أو داخل الحويصلات أو اللisosومات ) لها خيوط قصيرة من الأحماض الامينية عند جبهتها تسمى بالبيبتيد الاشارى . وهذا البيبتيد يعطى اشارة للخلية بالمكان الذى ينهب اليه البروتين وتشطر كجزء من الآلية لتوصيلها هناك .

الاستلة ، الفورملياشن : هذه والقليل من التعديلات الأخرى تحول المجموعات غير النشطة نسبيا الى مجموعات أكثر نشاطا . وهى غالبا تضع قيد الاستعمال المجموعة الامينية الطرفية لبروتين ، محدثة الطرف - ن المحمى .

تعديل الحمض الامينى : وهذا هو التعديل الكيميائى للأحماض الامينية بعد اندماجها فى سلسلة البروتين . وهى تعتبر نادرة نسبيا ، لكنها يمكن أن تحدث تأثيرات حساسة على وظيفة البروتين . ومن الأمثلة على ذلك تعديل الجلوتاميت لتكوين جلوتاميت جاماكاربوكسى بواسطة التفاعل المحفز لفيتامين - K فى كبد الثدييات ، وهيدروكسيلية البرولين الى هيدروكسيل البرولين فى الكولاجين داخل الحيوانات .

انظر أيضا نظم التعديل ص : ١٧١ ، الافراز ص : ٢٥٩ .



وهذا هو التحليل الذى يدرس قابلية بعض الناس للإصابة ببعض الأمراض كنتيجة لجيناتهم . والعديد من الأمراض لها مركب وراثى ومركب بيئى ، وان البيئة السيئة أو الجين السيئ ، يمكن أن يعجلا فرص العدوى بالمرض . وبالنسبة الى بعض الأمراض النادرة الخاصة بالجهاز المناعى مثل التهاب الفقرات المفصليّة (ankylosing spondylitis) فإنه توجد هناك قرصة أكثر بـ ٨٠ ضعفا فى أن حاملى بعض الأمراض سيصابون بمرض عن طريق حاملى الأمراض الأخرى ، وبالنسبة للأمراض الأخرى فإن التأثير يعتبر أقل خطورة . ومن بين هذه الأمراض التى درست ولها مركب وراثى هى :

العديد من اضطرابات الجهاز المناعى ، التى تشتمل على الربو ،  
الأكزيما ، الأمراض الخطيرة ، الحساسية ،

• البول السكرى

• ضغط الدم المفرط

• بعض أنواع السرطان ( وليس معظم السرطانات )

• فرط الحساسية ، ورد الفعل الشديد بالنسبة للدواء  
والكيماويات

وهناك سلسلة من الأمراض الأخرى التى قد يكون لها مركب وراثى  
أساسى ، وعلى سبيل المثال :

• الشيزوفرينيا

• الكآبة الاكتينيكية

• مرض الأوعية الدموية القلبية

ان الاعتماد البيوتقنى لهذه القابلية الوراثية يعتبر ثلاثة أضعاف :

أولا ، إذا كان هناك جين مرتبط ، فإننا نأمل باستخدام تقنية  
الدن 1 فى الكشف عن هذا الجين واكتشاف من الذى يكون لديه  
القابلية لهذا المرض . ثانيا ، ونأمل فى اكتشاف ما يقوم به الجين ، ومن  
ثم نصمم علاجا للتغلب عليه . وأخيرا ، أننا نحاول أيضا تحديد البيئة  
التي تتفاعل مع الجين لأحداث المرض ومن ثم تقليل حدوث المرض عن طريق  
تقليل فرصة تعرض أى شخص لهذه البيئة .

وتوجد تضمينات أخلاقية وقانونية واضحة لاستخدام المعلومات  
الوراثية البشرية فى هذا الخصوص . بالرغم من ذلك فإنه يوجد أيضا



تضمينات عملية . ان معظم هذه النزوعات سوف لا تسبب عن طريق جين ، ولكن عددا من الجينات ، والتي يجب ان تشخص وتفهم جميعها . بالإضافة الى ذلك فان تأثير الجينات سوف لا يكون واضحا في كل شخص . قابها ستكون نزاعة الى المرض ، وليس بالضرورة مسببة له . وهذا يعني انه يمكن تمييزها فقط من خلال دراسات إحصائية كبيرة . ويعتبر هذا من الأبحاث الرئيسية التي يضطلع بها ، ويعتبر هذا أحد الأسباب المغفرة . عندما تكون الجينات للعديد من الأمراض الوراثية النادرة قد تم اكتشافها . وان الجين أو الجينات بالنسبة لأكثر الأمراض شهرة مثل ضغط الدم المفرط لا يزال غير معروف .

وبالرغم من هذا ، فان العديد من الشركات قد تمت اقامتها في الولايات المتحدة من أجل استخدام تقنيات ال د ن أ في اكتشاف الميل الى المرض ، وان أحد أهداف مشروع المادة الوراثية البشرية ( انظر مشروع المادة الوراثية البشرية ) هو تقديم المعلومات عن الجينات التي قد تجعل بعض الناس لديهم قابلية لبعض الأمراض .

## PROTEASES

## انزيمات تحليل البروتين

البروتيازات هي الانزيمات التي تقوم بتحليل البروتينات . ويوجد أربعة استخدامات متميزة لهذه الانزيمات في مجال التقنية الحيوية - ان استخدامها يعتمد جزئيا على خص المواد التي تصنع منها ، وجزئيا على نوعية هذه الانزيمات - أي ما اذا كانت تتخلص من كل البروتينات بطريقة غير مميزة أو بروتينات قليلة فقط عند مناطق معينة .

ويتم انتاج اثنائي آلاف من البروتياز من المصادر الفطرية والميكروبية كل عام ، ويستخدم معظمها في المنظفات . والبروتيازات غير المتخصصة نسبيا تستخدم في هضم المادة البروتينية في الأوساخ - انها غالبا البروتين المسوخ الذي يجعل البقع العضوية من الصعب تنظيفها . وبعض من هذه المنظفات تباع كمنتجات بالتجزئة ، لكن الكثير منها يستخدم في التنظيف الصناعي ، وبما ان البروتيازات انزيمات قوية ، فانها تستطيع ان تنزع البروتين من بشرة المستخدم ، اذا لم يتم التعامل معها بحرص .

ان استخداماتها الرئيسية الأخرى تكون في صناعة الغذاء ، حيث يستخدم الرتين الميكروبي على نطاق واسع في صناعة الجبن كبديل للرنين

الموجودة في معدة الأبقار \* والمجال الناشئ في استخدام البروتينات ، ينطوي في تنعيم اللحوم ، وتنشيط نكهة الطعام عن طريق تغيير البروتينات داخل هذه الأطعمة \* ويتطلب هذا الاستخدام بروتينات أكثر نقاوة ( وهي بحالتها أو البقايا المطبوخة التي ستؤكل ) وتعتبر الانزيمات عادة متخصصة تماما ، عند اختراقها نوعا واحدا من البروتين في موقع معين تماما \* ومن الأمثلة على ذلك ، انزيم الكولاجيناز ، وهو الانزيم الذي يحطم الكولاجين ، وهو البروتين المسامي في النسيج الضام مثل الوتر ، ويشارك الكولاجين أيضا بطريقة فعالة في خشونة اللحوم ذات القيمة المنخفضة ؛ وعلى ذلك فعند نقع اللحوم ذات النوعية المنخفضة في الكولاجيناز ، فإنه يعمل على تطريتها \*

والاستخدام الثالث للبروتينات ، يأتي في التطبيقات الطبية الحيوية \* العديد من المستحضرات الدوائية الحيوية ، سواء المخطط لها أو الجارية تطويرها لها نشاط بروتيازي ( مثل تلك التي تحدث تخثر الدم - thromobolytics ) ، لكن هذه العقاقير تعتبر جزءا من صناعة البروتياز بالرغم من ذلك ، فإن البروتينات ذات الأنشطة الكبيرة لها أيضا تطبيقات طبية حيوية في مجالات مثل نزع الجروح ( نزع الطبقة الكثيفة من مادة البروتين التي تتكون على أسطح الجروح والتي تبطل التئام الجرح وتكون الندبة ) ، وكمساعداً للهضم ، ويمكن استخدام البروتينات أيضا إما كإضافات للطعام أو في أعداد التغذية السابقة الهضم للناس في المستشفيات \* وفي هذه الحالة ، فإن الانزيمات يجب أن تكون على درجة من النقاوة الدوائية \*

والاستخدام الأخير للبروتينات هو من خلال تفاعلات الانتقال الحيوي \* بالرغم من أن التفاعل الطبيعي للبروتياز هو بتمزيق الببتيديات ، إذا تم استخدامها في حالات ، يكون فيها الماء الحر قليلا جدا ( في المذيبات غير المائية ، على سبيل المثال ) أو إذا تم استخدامها في حالات تكون فيها الأحماض الأمينية متاحة حرة لكن أحد الببتيديات المصنوعة منها قد أزيلت بمجرد تكوينها ، حيث أنه تستخدم البروتينات في عمل ببتيديات قصيرة \* وعلى ذلك فإن الببتيدي الثنائي ، المحلل الصناعي الاسبرتام ، يمكن تصنيعه من حمض الاسبرتيك المشتق وميثيل الغينيل الانين ، باستخدام البروتياز في توصيلهما سويا \*

## PROTEIN CRYSTALLIZATION

## تبلر البروتين

الجزء الرئيسي في معظم طرق تحديد تركيب البروتين الثلاثي

الأبعاد ، ومن ثم القدرة على استخدام هذا التركيب فى تصميم الادوية ، هو صنع بلورات من البروتين . ويعتبر هذا من الأمور الصعبة ، حيث ان الجزيئات البروتينية لا تتصرف بطريقة ملائمة مثل بلورات الأملاح ، وكلما كان حجمها كبيرا كان تصرفها سيئا . والحيلة عادة تكون من خلال صنع بلورات بطريقة بطيئة جدا وفى المحاليل المناسبة تماما - ولايجاد المحاليل المناسبة ، فان ذلك يتطلب كثيرا من الخبرة والوقت .

والطرق الجديدة فى تبلر البروتين ، وتشتمل على التبلر تحت الضغط العالى وفى الفراغ . ويقلل الضغط العالى كمية الحركة فى جزيء البروتين ، ويجعل التبلر يتم بطريقة أسرع فى بعض الحالات . ويعنى التبلر بالسقوط الحر أن البلورات لا يجب أن تلمس جانب الوعاء الموجودة فيه . وبذلك لا يتأثر نموها بهذا الوعاء . وقد أجرت ثمانى شركات وعشرة معاهد بحثية تجارب على تبلر البروتين فى بيئة المركبة الفضائية كولومبيا فى يناير عام ١٩٩٠ .

ودراسة هذه البروتينات المتكونة تسمى بعلم البلوريات . ويتم اجرائها بواسطة أشعة اكس : ان نمط أشعة اكس الذى يحدد البلورة انبروتينية يعتبر بالغ التعقيد ، ويعتمد على الطريقة التى ترتب بها كل الذرات داخل البلورة . وعن النمط المناسب ( أو بأكثر دقة توزيع الشحنة الكهربائية ، أى كثافة الإلكترون ) يمكن استنتاج الذرة . ويمكن الحصول على أشعة اكس من أنبوبة أشعة اكس التقليدية ، لكن المصدر الشائع فى هذه الأيام هو الاشعاع السينكروترونى ، لأنه مرتفع الأحادية اللونية ( أى أن له طولاً موجياً واحداً ) ويعتبر كثيفا جدا .

## PROTEIN ENGINEERING

## هندسة البروتين

هندسة البروتين هى التصميم ، الانتاج ، وتحليل البروتينات المتغيرة غير الطبيعية . وقد يعتبر هذا عملاً بطولياً ، اذ لم يستخدم البروتين الطبيعى كنقطة بداية . وعلى ذلك تشتمل هندسة البروتين عادة على تعديل البروتينات الحالية .

ولهندسة البروتين عدد من الأهداف :

تحسين ثبات البروتين : انزيمات البروتياز التى تم تعديلها وراثيا من أجل ثبات أكبر ، توجد الآن فى الأسواق .

- تغيير نوعية الركيزة الانزيمية : تحفز معظم الانزيمات سلسلة قليلة جدا من التفاعلات ، وقد يكون من المفيد امكن تغيير هذه السلسلة بحيث انها تتفاعل مع منتجات اخرى كثيرة تجارية . وتستطيع هندسة البروتين أن تقوم بهذا عن طريق تغيير الأحماض الامينية حول الموقع النشط للانزيم ، والتي تكون فيه قطعة الجزء مرتبطة تماما بالركيزة وتقوم بتحفيز التفاعل . وب تغيير الأحماض الامينية ، فإن القوى التي تحصل الركيزة في مكانها تتغير ، وبالتالي فإن الجزيئات التي يعرفها الانزيم جيدا تتغير . والمثال المثير لذلك ، كان تحويل *malate dehydrogenase* الى *lactate dehydrogenase* ، وهذا الانزيمان اللذان يحقزان أنواعا متشابهة من التفاعلات في ركائز مختلفة . ولسوء الحظ فلا MDH ولا LDH وهذا الانزيمان السابقان ، يعتبران من الانزيمات المفيدة على وجه الخصوص ، ولم يكن هذا نجاحا لأي انزيم تجاري .

تغير التفاعل العقاقري : والكثير من هندسة البروتين يعتبر موجها الى المستحضرات العقاقيرية الحيوية . وفي هذا المجال يتم البحث عن تغيير النشاط البيولوجي للبروتينات ، والتي يكون لها تأثيرات يمكن استخدامها كأدوية . وذلك يجعل التأثيرات أكثر فاعلية ، أكثر تخصصا ، بشاركتها في آليات استهدافية ، بحيث انها تؤثر فقط في خلايا قليلة أو أنواع من الخلايا ، وتحسين فترة صلاحيتها داخل جسم المريض ، أو بتقليل التأثيرات الجانبية .

انظر أيضا دراسة تغير تركيز الدواء مع الزمن ص : ٣٠٦ ،  
 ثبات البروتين ص : ٣٢٧ .

## PROTEIN SEQUENCING

## التسلسل البروتيني

ان تحديد تسلسل الأحماض الامينية في بروتين معين ، يتم بطريقة كيميائية عن طريق دورة من التفاعلات التي يزال فيها واحد من الأحماض الامينية في كل مرة . وتوجد عدة أجهزة وظيفية تقوم بإجراء هذه السلسلة المعقدة تماما من التفاعلات بطريقة آتوماتيكية . ان عدد الأحماض الامينية التي يمكن تحديدها ، يعتمد على كمية البروتين المتاح وعلى طبيعة الأحماض الامينية . ولا يوجد تفاعل فعال في الدورة بنسبة مائة في المائة ، وان تغير الفاعلية الى حد ما يعتمد على ماهية الأحماض الامينية التي تجري ازلتها عن أجل التحليل . وعلى ذلك ، فبعد فترة من الوقت فإن كمية الحمض الأميني التي يجري اطلاقها عن طريق دورة التفاعل ، يصعب الكشف عليها

لصغرها في مقابل زحام الأحماض الأمينية الأخرى التي تنطلق من هذه البروتينات ، والتي لم يتم كسرها في دورات سابقة .

وهن الواضح أيضا أن البروتين يجب أن يكون نقيا بدرجة معقولة ، والا فإن الناتج سيصبح خليطا من الأحماض الأمينية في كل خطوة .

إن الطريقة القياسية الكيميائية تسمى بـ **Edman degradation** وتبدأ العملية من الطرف الأميني للبروتين ( النهاية - N ) ، في بعض البروتينات يكون للنهاية الطرفية N للحمض الأميني ، مجموعة كيميائية صغيرة مرتبطة بها - وهي عادة مجموعة ميثيل ، إيثيل ، أو فورميل . إن وجود هذه المجموعة يجعل من الصعب بدء دورة التفاعل حيثئذ يتطلب الأمر اعدادا مسبقا للبروتين قبل تحديد التسلسل .

وتشتمل الطرق الأخرى على استخدام مقياس الكتلة الطيفي (MS) وخصوصا مقياس الكتلة الطيفي للمفح الذرات السريع (FAB) ، يحظى بشعبية كبيرة . ويمكن إجراء تسلسل للبيبتيدات القصيرة في إحدى التجارب باستخدام الترادف FAB-MS . وهو مقياس الكتلة الطيفي الذي يوجد فيه جهازان وطيفيان من ال MS مشبوكان ببعضهما ، أحدهما لتكسير البروتين إلى قطع وفصل القطع ، والآخر لتحليل القطع . وتستطيع طرق ال MS أن تتوافق مع مجموعات البيبتيدات ، وأيضا مع الجليكوبروتينات الدهنية ، والبروتينات التي تغيرت كيميائيا في الطرق الأخرى . ومن ناحية أخرى فإن هذه الطرق تعتبر غير حساسة نسبيا وتحتاج لمجهرات من البروتين النقي كي تعمل بنجاح .

وبسبب الصعوبات الناشئة في التسلسلات البروتينية في حدود حوالي ٤٠ حمضا أمينيا من أي بيبتيد الذي يمكن تسلسله في تجربة واحدة ، فإن العديد من الباحثين يفضلون استنساخ الجين من أجل البروتين ( إذا كان في مقدورهم ذلك ) وعمل سلسلة لد ن أ ، باستخدام الشفرة الوراثية لاستنتاج تسلسل الحمض الأميني للبروتين . وبالرغم من ذلك فإنه توجد مشاكل فعلية مع هذه الطريقة ( انظر الشفرة الوراثية وتخليق البروتين ) .

## PROTEIN STABILITY

## ثبات البروتين

تعتبر البروتينات في المصطلحات الكيميائية مواد غير مستقرة تماما : إن من السهل عليها أن تغير طبيعتها ( أي تتحول إلى أشكال غير نشطة )

عن طريق الحرارة ، الأحماض ، القلويات ، وعن طريق بعض المواد الكيميائية مثل اليوريا والجوانيديين والتي تعرف بالعوامل المشوشة (Chaotropic Agents) . ويحدث الفقد للطبيعة عندما تنطوي السلسلة البروتينية للأحماض الأمينية عادة الى شكل مسلسل مترابط ، نوعي ، منتشر ، ويكون تركيبه الثلاثي الأبعاد المرتب بعناية لسطحه مقفودا ، ومهما كانت وطيفته تفقد معه عادة - وتسمى العوامل المشوشة بذلك لأنها تستنتج هذا التحول التشويشي الكامل في البروتينات .

إذا تم اجراء التفاعلات الانزيمية عند درجات حرارة عالية ، أو جعلت الأجسام المضادة أكثر استقرارا ، بحيث انها تقوم لفترة طويلة ، فإن ذلك يسر علماء التقنية الحيوية كثيرا ، وعلى ذلك فانه يوجد عمل كثير في محاولة تحسين ثبات البروتين . ومجالات العمل كالتالي :

استخدام انزيم آخر أكثر استقرارا ، خصوصا من البكتيريا المحبة للحرارة .

زيادة عدد روابط الدياسلفيد داخل البروتين : وهذه الروابط تتكون من بقايا السيستيفين في البروتين ، بمجرد ان ينطوي على شكله المناسب ، ساعد في ادخاله في هذا الشكل .

زيادة عدم القابلية الداخلية للماء : وغالبا فان الأحماض الأمينية التي تنتهي داخل بروتين مطوي بطريقة سليمة تعتبر من الأحماض الأمينية الصادة للماء ( هيدروفوبيك ) : وفي حالة انتشار البروتين ، فانها تكون معرضة للماء ، وهي عملية تحتاج الى طاقة ، والتي من أجل هذا السبب يعمل لعدم حدوثها .

بإضافة تفاعلات أخرى مثبتة : سلسلة كبيرة من التفاعلات الأخرى بين الأحماض الأمينية تساعد على حمل البروتين في حالته الصحيحة . وتشتمل هذه التفاعلات على روابط الهيدروجين وقنطرات الأيون (أو الملح) .

في جميع الحالات الثلاث الأخيرة ، فان مهندس البروتين يهدف الى اضافة أو تغيير الأحماض الأمينية لزيادة عدد التفاعلات المثبتة في البروتين . وهذا يتطلب فهما تفصيليا بتركيب البروتين الثلاثي الأبعاد ، تارك المعلومات التي يعتبر من الصعب جدا الحصول عليها .

يمكن تثبيت البروتين أيضا عن طريق اضافة عوامل مثبتة خاصة الى خلاصاتها . والقليل جدا من الانزيمات تباع على أساس انها بروتينات نقية - ومعظمها يكون به العديد من المواد الأخرى في تشكيلها لتثبيتها . وبعض من هذه قد يكون له تأثيرات خطيرة ، حيث تمتد الفترة العمرية من بضعة ساعات الى أسابيع .

ان ما بداخل كل منبت يعتمد تماما على الانزيم المختص .

ويعتبر الطى والثبات مهمين أيضا عندما يتم صنع البروتين بواسطة تقنية ال د ن أ المعالج . وكثيرا فإن البروتين الذى يصنع عند مستويات عالية داخل البكتيريا لا يتم صنعه فى شكله البدائى ( الطبيعى ) . وقد يكون ذلك مختلا لأن ترمييمات البروتين داخل الخلية تكون مثل الجسم الضمين ، أو يحتمل أن تكون كذلك لأن البروتين يخلق أو يعدل بطرق مختلفة فى الخلية البكتيرية . وهكذا فإن جزءا من اجراءات التنقية للعديد من البروتينات المعالجة تشتمل على خطوات تكون جزئيا كاشفة للبروتين ثم تعيد طيه مرة أخرى ، وفى هذه المرة تكون تحت ظروف تسمح له بأن يتطوى بطريقة سليمة . ( ويمكن أن يساعد أيضا على التنقية ، عن طريق اختيارية الفس واعدة الطى المنتج المطلوب : البروتينات الملوثة تفضل فى الفس أو تفضل فى الطى مرة أخرى ، وبذلك يمكن تمييزه من المنتج ) . ومن الواضح انه يجب ان يكون من السهل نسبيا طى البروتين اذا كان مطلوباً استخدام هذه الاستراتيجية - بعض البروتينات لايمكن اعادة طيها فى بنيتها الأصلية بمجرد ان يتم فضاها .

انظر أيضا رباط ثانى أكسيد الكبريت ص : ١٤٠ ، الكرامة المائية ص : ٢٢١ ، تبلر البروتين ص : ٣٢٤ ، محبات الحرارة ص : ٣٨٢ .

## PROTOPLASTS

## الخلية بدون جدار

العديد من الخلايا ، تكون محاطة بجدران سميكة صلبة . والخلايا النباتية والفطرية ومعظم الخلايا البكتيرية لها خلايا جدارية . والخلية النباتية الأولية هى تلك الخلية التى نزع منها الجدار ، وتركبت الخلية غارية الا من الغشاء البلازمى الذى يحيط بها .

وتوجد هناك عدة أسباب للحاجة الى ذلك ، لكنها جميعا تشتمل على جدار الخلية نفسه . وفى الغالب فإن مربى النبات يرغبون فى دمج خلايا نباتين مختلفين تماما واللذين لا يمكن تهجينهما بالطرق العادية . بالرغم من ان جدار الخلية يأتى من هذه الطريقة ، ومرة أخرى لأن ادخال ال د ن أ الى الخلايا النباتية أو الخيرة من أجل الهندسة الوراثية يعتبر أمرا فى غاية الصعوبة ، والجدار الخلوى أساسا لا يتقبل أيا من الجزيئات الكبيرة . ( ان ادخال ال د ن أ الى البكتيريا يعتبر حالة استثنائية لأن البكتيريا لها آليات لامتصاص ال د ن أ من الوسط المحيط بها ) . وعلى

ذلك فإنه لاستغلال العديد من هذه الأنواع من الخلايا يتطلب منك أن تبدأ بالخلايا النباتية الأولية .

وتتولد الخلايا النباتية الأولية للنبات والخميرة بواسطة تحليل جدر خلاياها بواسطة انزيمات مناسبة ، والتي ستقوم بهضم الكربوهيدرات ( النبات ) ، والكيوتين ( بالنسبة للخميرة ) في جدار الخلية بدون أن تؤثر على دهن وبروتين غشاء الخلية .

إن خلايا الخميرة وبعض النباتات يمكن إعادة توليدها من الخلايا النباتية الأولية ، على اعتبار أن الخلايا لم يتم رجها بشدة أثناء تحويلها إلى خلايا نباتية أولية في المقام الأول ، وعلى ذلك فإن الخلايا النباتية الأولية التي تم استخدامها هندسيا ، يمكن تحويلها مرة أخرى إلى خلايا عادية ، وتفضل هذه الطريقة حيث أن الخلايا النباتية الأولية تعتبر أكثر عرضة للهشيم - حتى أنها أكثر عرضة للكسر من الهجوم الفيزيائي أو الكيميائي عن الخلايا الحيوانية في المستنبت - ولذا فإنه يعتبر من الصعب استخدامها في عملية تجارية من عمليات التنقية الحيوية . والخلايا النباتية التي تم إعادة توليدها بهذه الطريقة يمكن استخدامها بعد ذلك في توليد النباتات ككل ، لذا ، فإن استخدام الخلايا النباتية الأولية لخلايا النبات ، يعتبر كخطوة نحو هندسة النبات وراثيا .

### طرق التنقية : الأحجام الكبيرة

#### PURIFICATION METHODS : LARGE SCALE

أحد الأجزاء الرئيسية لعمليات التصنيع النهائية لمنتج التخمر هو عملية التنقية ، وتستخدم طرق التنقية للحجوم الكبيرة المادة الطافية من التخمر الخام أو الخلية المتجانسة ، وعزل المنتج منها بشكل نقي تماما . وتباع الانزيمات الصناعية غالبا بهذا الشكل متوسطة النقاوة كمنتج حصى ، وإذا تطلب الأمر أن يكون المنتج نقيًا تماما ، فإنه حينئذ يتم إجراء عملية تنقية ثانية ، غالبا تكون في أحجام صغيرة ، أن تنقية الخلايا من مستنبت ، تسمى عادة بالحصار ، وتعتمد على طرق مختلفة تماما .

وتوجد هناك سلسلة من طرق التنقية والتي تعتبر من رخص أسعارها ، حيث استخدام أحجام كبيرة من المواد التي تشتمل على الآتي :



الترسيب الملحي : ويضاف الملح بحيث أن مجموعة خاصة من البروتينات ، تترسب من المحلول ، وعند اضافة الماء الى المادة المترسبة يجعلها تتحلل مرة أخرى .

فصل السائل - السائل : وتسمى أيضا بعملية الفصل ذات المرحلتين ، وتستخدم هذه الطريقة ، فكرة أن المادة التي يرغب فيها ستتحلل بطريقة جيدة في أحد المذيبات بينما لا تتحلل معظم الشوائب . وتخلط المادتان بطريقة خاصة ، وبعد ذلك تنفصلان ( عن طريق السماح لهما بالاستقرار ، بواسطة نظم الترشيح ، أو عن طريق الطرد المركزي الخفيف ) . أن هذه الطريقة تعتبر ناجحة في حالة ما يكون السائلان غير قابلين للامتزاج . ويمكن القيام بهذه العملية عدة مرات ، لتقليل كمية الملوث في طور العينة كل مرة . وبالنسبة للمستحضرات ذات الحجم الكبيرة ، فإنه من الضروري أن تكون المرحلتان رخيصتين ، حيث أنه من النادر أن تعاد الدورة بطريقة فعالة . وأحد هذه المواد هو الماء ( حيث أنه يعتبر الأساس للوسط الاستنباتي ) وبذلك تكون الأخرى مادة مثل البنزين ، الاثير ، أو البترول .

الاستخلاص المائي ذو المرحلتين : وفي هذه الحالة يتم رج البروتين مع خليط ذي أساس بوليوري ، الذي يترسب عنه استقراره ، في طبقتين متميزتين ( جليكول البوليثلين PEG ، والملح هو الذي يقوم بهذه العملية ، على سبيل المثال ) ، وترتب الظروف بحيث ينتهي المنتج الى طبقة واحدة ومعظم الملوثات في الطبقة الأخرى .

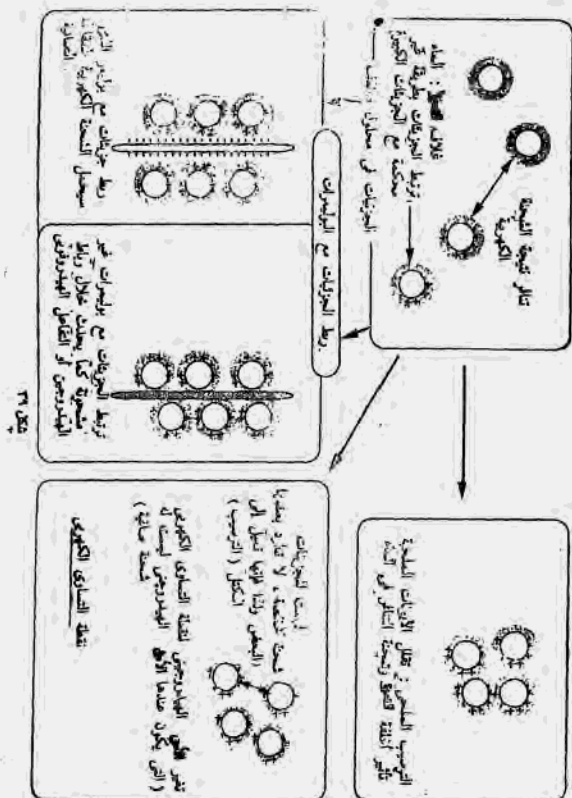
ترسيب البوليمر : بعض البوليمرات وخصوصا الجليكول بوليثلين يمكن أن ترتبط مع البروتينات بطريقة معتدلة وتجعلها تترسب بطريقة مناسبة .

تغير الطبيعة بالتسخين : وتعتبر هذه الطريقة بسيطة وفعالة إذا كان البروتين الذي يسخن ثابتا ( ثابتا بالحرارة ) : ويسخن الخليط تماما ، ومعظم البروتين يغير طبيعته ، وبذلك يتخثر ويرسب خارج المحلول . والبروتين الثابت للحرارة يظل ذائبا . وهذه الطريقة تصل مع بعض البروتينات فقط . ويمكن استخدامها أيضا في بعض الظروف لفصل البروتينات من المنتجات غير البروتينية (مثل المواد الناشئة عن الأيض) .

عمليات فصل النقاط المتساوية الكهربائية : تعتبر معظم البروتينات غير ذائبة تماما عند PH معين ( نقطة تساويها الكهربائية أو PK ) ، ولذا أضيف الحمض أو القلوي حتى تكون درجة الحمضية للمحلول عند نقطة التساوي الكهربائي هذه ، حينئذ فإن هذه البروتينات ستترسب . وبإضافة الماء مرة أخرى ، فإنه عادة يعيد تحليل المرسب .

انظر أيضا الحصاد ص: ٢١٢ ، طرق التنقية ذات الحجم الصغير  
ص: ٣٣٣ .

انظر الرسم رقم : ٢٩ .



## طرق التنقية : الأحجام الصغيرة

### PURIFICATION METHODS : SMALL SCALE

ولما كانت معظم منتجات التقنية الحيوية يجب أن تكون نقية تماما ، من أجل استخدامها كعقاقير ، أو لإنتاج الكيماويات الدقيقة ، فإن طرق التنقية البسيطة نسبيا التي تعزلها من المستنبت ذى الحجم الكبير لا تعتبر مناسبة بدرجة كافية ، وعلى ذلك تتطلب خطوة أخرى من عملية التنقية . ويوجد العديد من مثل هذه الطرق ، لكن القليل منها الذى يستخدم بطريقة تجارية . وتعتبر معظمها طرقا كروماتوجرافية ، وفى هذه الحالة يمرز الخليط من خلال أنبوبة والتي تملأ ببعض المواد والتي سيلتصق بها بعض المكونات فى الخليط ولا تلتصق بها المكونات الأخرى . ولا يهم فيما إذا كان المنتج الذى ترغبه يكون ملتصقا أم لا ، على أساس أن الملوثات ستقوم بعمل العكس .

الانجذاب الكروماتوجرافى ( انظر التحليل الكروماتوجرافى الانتاجى ص : ١٦ )

ترشيح الجبل : وهذه هى الطريقة الكروماتوجرافية التى تنفصل فيها الجزيئات عن طريق الحجم . ( أقطار الجزيئات )

التبادل الأيونى : وهذه الطريقة تفصل الجزيئات تبعا لشحنتها . حيث أن شحنة الجزيء تعتمد على ال PH ، وبالاتحاد بين ال PH المتغير والتبادل الأيونى الكروماتوجرافى ، يمكن تحقيق فاعلية كبيرة فى تنقية البروتينات .

الكروماتوجرافية الهيدروفوبية : وهذا النوع من الكروماتوجرافية يستخدم انجذابا مختلفا والذي يكون لدى الجزيئات المختلفة من أجل المواد الهيدروفوبية ، أى بالنسبة الى المواد التى تعتبر كارهة للماء مثل اللدائن ( فى مقابل المواد المحبة للماء مثل الورق ) . والأوجه الشائعة فى جميع طرق الفصل الكروماتوجرافى هى FPLC و HPLC ، والتي رفعت ينسب معينة من الأدوات العملية الى طرق انتاجية فى بعض الحالات . و HPLC - وهى كروماتوجرافية السائل ذى الضغط المرتفع - تقوم

بضخ الخليط خلال العمود الكروماتوجرافي عند ضغط عال جدا ، لضمان فصل دقيق تماما في فترة وجيزة • و FPLC-M كروماتوجرافية السائل ذى البروتين السريع - وهي تقنية أكثر تخصصا لفصل البروتينات ، وذلك بسبب أن المنتجات التقني حيوية تعتبر بروتينات قد وجدت لها سبيلا في الاستخدام • والضغط المستخدم في FPLC يعتبر أقل بكثير عنه في حالة ال HPLC ، وعلى ذلك يكون الجهاز المستخدم رخيصا بدرجة محسوسة •

انظر أيضا التحليل الكروماتوجرافي اللوني ص : ١١٥ •

# R

## RATIONAL DRUG DESIGN

## تصميم الدواء المنطقي

ويعتبر هذا الموضوع من المجالات النامية السريعة جدا للجهود البيولوجي ، جزئيا لأنه يقدم البديل لبرامج الفصل الكاملة التي تستخدم في الأدوية المطلوب اكتشافها ، وجزئيا لأن التصميم يتم من خلال الكمبيوتر وينتج صوراً ملونة . ان التقنية الأساسية تتم من خلال عمل نموذج للتركيب الجزيئي لهدف من الدواء ، ثم تصميم جزيء دوائي يناسبه ، وهذا يأتي خلافاً للطرق البديلة التي يتم من خلالها فصل عدد كبير من المركبات من أجل النشاط الدوائي ، واختيار الدواء الذي يعطي احتمالاً أفضل بالنجاح ، ثم اجراء قرعة من مجموعة متغيرات واختيار الدواء الأكثر احتمالاً بالنجاح ، وتكرر هذه العملية الى ان يتم ايجاد العقار المناسب .

ويشتمل تصميم الدواء المنطقي على معرفة التركيب الكيميائي للدواء المستهدف ، الذي يعنى بطريقة ثابتة تقريباً معرفة تركيب البروتين . والتركيبات البروتينية تعتبر شيئاً يصعب الحصول عليه : بينما يعتبر الحصول على تسلسل الحمض الأميني للبروتين سهلاً ، اذا أمكن تنقيته ، في حين ان تحديد الطريقة التي تنطوي عليها السلسلة البيبتيدية في الفراغ يعتبر أمراً صعباً . ويشتمل اكتشاف البروتين عادة على استنساخ الجينات من البروتينات التي مترتبطة بها الأدوية ، وجعلها بكميات كبيرة في نظام التعديل . ويجب ان يتبلر البروتين بعد ذلك يصير استنتاج تركيب البلورات باستخدام الشعاع اكس . وتعتبر هذه من العمليات الطويلة والصعبة . والعملية الفعالة والأكثر سرعة هي استنتاج تركيب البروتين من تسلسل الجين : بالرغم من ان هذا ليس متاحاً حتى الآن ، الا اذا كنت ملماً بالفعل بالكثير عنه او البروتين القريب .

وتوجد هناك سلسلة من التقنيات الأخرى لتوجيه البحث من أجل العقاقير الجديدة . مثل دراسات رباط المتقبل .

انظر أيضاً الكيمياء الحسابية ص : ١٢٣ ، تبلر البروتين ص : ٣٢٤ ، فصل رباط المتقبل ص : ٣٣٦ .

وتعتبر هذه إحدى الطرق ذات الأساس التقني الحيوي لاكتشاف العقاقير التقليدية (الكيميائية) . وتعتمد هذه الطريقة على حقيقة أن العديد من الأدوية تتأثر بالارتباط ببروتينات معينة (متقبلات) خارج أو داخل الخلايا : وهذه البروتينات ترتبط عادة بهرمونات أو خلايا أخرى ، وتحكم حتى سلوك الخلية ، بالرغم من أنها قد تكون أنزيمات أو عناصر انشائية للخلية . إلا أن الدواء يتداخل مع الدور الطبيعي للبروتين .

ولايجاد عقار يكون له تأثير معين على الخلية أو الحيوان ، ينطوي على تعريض الخلية أو الحيوان إلى العقار ، وبعد ذلك يجرى البحث عن التأثير الأكثر ملاحظة . وتعزل اختبارات رباط المتقبل البروتين المتقبل . وبعد ذلك تبحث عن المواد الكيميائية التي تلتصق بهذا المتقبل . وتلك المواد التي تلتصق قد لا تكون العقاقير المناسبة ، لكن المواد التي لا تلتصق تكون بالتأكيد هي ليست المطلوبة ، وبذلك تكون قد قربت المجال .

إن المشاكل تعتبر مشكلتين : أولاً ، يجب أن تعرف ما هو المتقبل المناسب . ( وفي الواقع ، فإنه بالنسبة إلى العقاقير العديدة قد لا يكون هناك أي متقبل والذي يكون خاصاً بطريقة كافية ، أو متركزاً على خلايا قليلة بدرجة كافية . وتعاني العقاقير المضادة للسرطان من مشكلة أن الخلايا السرطانية لا تكون لها في الغالب بروتينات وحيدة يستطيع الدواء أن يجعلها هدفاً له ) .

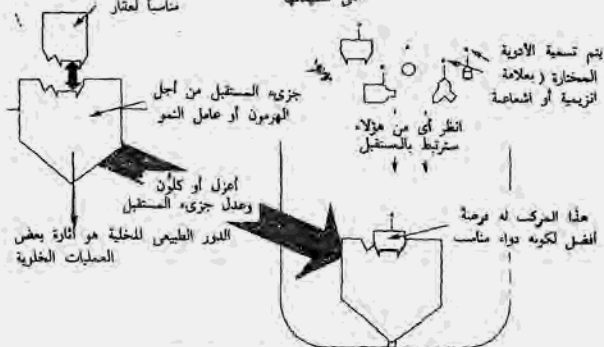
انظر الرسم رقم : ٤٠ .

ثانياً : وحتى بالرغم من أنك قد حددته ، فإنه يوجد عادة عدة آلاف من الجزيئات لكل خلية ، وعلى ذلك فانت مضطر إلى تشغيل عدة كيلوجرامات من الفار ، لكي تحصل على مليجرامات قليلة من المتقبل . وعلى ذلك فإن المتقبلات يتم عزلها غالباً من خطوط الخلية المستنسخة ، والتي تم اختيارها لتعديلها بطريقة مفرطة ، أو من الجينات المستنسخة التي تعمل المتقبلات في الخميرة أو الخلايا الثديية .

وتوجد هناك عدة شركات عاملة في استخدام فصل المتقبل والتي تشمل على معظم شركات العقاقير الرئيسية ، وعدة شركات صغيرة مثل شركات بروتس وريسبتورتك ، اللتين تكوسان جهودهما من أجل تصميم

الهormon الطبيعي أو عامل  
النمو - لا يعتبر في حد ذاته  
مناسبا لعقار

مركبات الأدوية الشطة التي قد تثير العملية الخلوية  
التي تستهدفها



شكل ٤٠ فصل رباط المستقبل

الدواء المنطقي . والشركة الأكثر إبهة وفخامة هي شركة افيماكس ، وهي الشركة التي تطور طرقا كيميائية من أجل ترسيب أعداد ضخمة من البيبتيدات وقليلات التنوى على الرقائق السيليكونية الصغيرة واستخدامها في فصل هذه البيبتيدات والمركبات الأخرى من أجل قدرتها على الارتباط بالمتقبلات .

## تقنية الد ن ا المطعم

### RECOMBINANT DNA TECHNOLOGY

هذا هو الاسم الجامع لكل التقنيات التي جعلت من الإزدهار الحديث ، للتقنية الحيوية أمرا ممكنا . وتسمى هذه التقنية أيضا ، هندسة الجزيء الحيوى ، خصوصا في فرنسا (ingenieur biomoleculaire) .

وتسمح تقنيات الـ د ن أ المعالج لعالم التقنية الحيوية ، بأن يعزل ويكبر ، جينا واحدا من كل الجينات ، الموجودة في كائن عضوي ، وعلى ذلك يمكن دراسة هذا الجين ، وتغييره وإدخاله في كائن عضوي آخر . ويعرف هذا الأسلوب أيضا باستنساخ الجين . (لأنك تنتج مجموعة كاملة من الجينات المتطابقة ) ، ويسمى الناتج أحيانا باستنساخ الجين ، أو ببساطة الاستنساخ . ويطلق على الكائن العضوي الذي يتم استخدامه بواسطة أساليب الـ د ن أ المعالج ، بالكائن العضوي المستقل وراثيا (GMO) . وتشتمل استخدامات تقنية الـ د ن أ المعالج على المجالات الآتية :

★★ عزل الجينات : وتشتمل هذه الطريقة على فصل الجين بواسطة منتج ، ووضع الناتج داخل كائن عضوي مناسب ، ويكون عادة بكتيريا أو خبيرة . هذا الـ د ن أ الجديد يتم عمله من قطعتين من الـ د ن أ على الأقل ( الجين المستهدف والمنتج ) ، ويسمى في هذه الحالة بالـ ( د ن أ ) المعالج ، ثم تنمو بعد ذلك هذه المجموعة ، وتتضاعف ( مجموعة الجين - المنتج ) ، وهي عندما تقوم بهذا التضاعف ، فإنها تنتج مستنبتا من الخلايا . ويقال في هذه الحالة إن الـ ( د ن أ ) ، قد تم استنساخه داخل المنتج .

★★ تحديد وتشخيص الجينات : وتشتمل هذه الطريقة على إيجاد المستنبت الذي يحتوي على الجين المطلوب . ويتم ذلك باستخدام الطرق الكيميائية ، لزيادة الطاقة من أجل تمييز ، جين من آخر ، والذي قد يكون في ذروة تسلسل الـ د ن أ ( انظر تسلسل الـ د ن أ رقم : ٩١ ) .

★★ الأسلوب المشابه هو المستنبت الثانوي : وفي هذه الطريقة يتم أخذ ، مستنبت جيني كبير ، وتحزيته إلى قطع صغيرة ، ويتم عمل مستنبت جديد من كل قطعة ، وهذا يعني إن ما كان في الأصل ، قطعة كبيرة من الـ د ن أ ، أصبح الآن قطعا صغيرة ، قطعا أكثر ملاءمة . ويتم ذلك غالبا عندما تؤخذ قطعة كبيرة من الـ د ن أ ويوضع فوقها العديد من الجينات ، ثم يتم فصل الجينات بأن يوضع كل جين في مستنبت جديد .

★★ تعديل الجينات : ويشتمل هذا الأسلوب على إحلال ، أي شيء من قاعدة واحدة إلى كتلة كاملة من الجين ، مع الـ د ن أ آخر ، باستخدام الجينات المتحولة الموجهة الموقع .

★★ توضيح الجينات في كائن عضوي آخر : وفي بعض الحالات قد يكون هذا غير ضروري ، يقدم ما تكون المعلومات عن الجين هي المطلوبة ومع ذلك ، فإنه بالنسبة لعالم التقنية الحيوية ، يعتبر وضع الجين أمرا



مهما ، وعلى ذلك ، يوضع الجين ، في كائن عضوى آخر ، باستخدام  
احدى الطرق الآتية :

transfection, transduction, transformation, biolistics, electroporation,  
or microinjection.

انظر ايضا الموضوعات التالية : biolistics الحقن الحيوى

ص : ٦٤ ، electroporation الدمج الكهربى ص : ١٥٥ .

homologous recombination التمشيح المثلئ ص : ٢١٦ .

pcr : سلسلة تفاعل البوليمراز ص : ٢٩٨ .

site-directed mutagenesis : الجينات الطافرة الموجهة الموقع

رقم : ٣٦١ .

transfection : النقل بالمعدوى رقم : ٣٨٥ .

## ال د ن أ المطعم : القطع والعد

### RECOMBINATION DNA : BITS AND KITS

توجد هناك عدة اجزاء من تقنية استنساخ ال ( د ن أ ) ، يشار  
اليها عادة ، دون أن تقرر بشرح اضافى ، والانزيمات والكواشف التى  
تتحدث عنها كثيرا هى :

★ ★ المكيف / الرابط : هذه هى قنبلات التنوى القصيرة ، والتى  
تستخدم فى وصل جزيئات ال ( د ن أ ) المشتتة ببعضها البعض ، ولكى  
يتم هذا الوصل فعلا ، فانها تكون بحاجة الى انزيم الربط .

★ ★ انزيم بوليمر ال ( د ن أ ) : وهو الانزيم الذى يصنع

ال ( د ن أ ) ، ولكى يقوم بهذا العمل ، فانه يجب أن يكون لديه جزيء

ال ( د ن أ ) لكى ينسخ منه ( النموذج ) ، وجزيء ( د ن أ ) قصير لكى

يبدأ به ( البادى ) ، ثم يقوم بعد ذلك باضافة القواعد الى البادى ، ويستمر

فى نسخ النموذج الى أن يصل الى النهاية .

★ ★ انزيم الربط ( د ن أ ) : وأحيانا أيضا ، انزيم الربط (t4 DNA) . ويقوم هذا الانزيم بربط جزيئين من جزيئات ( د ن أ ) المضاعفة الازدواجية مع بعضهما لكي يصنعا جزيئا طويلا واحدا .

★ ★ Klenow : وهو نمط من أنسائط انزيم البوليمر ( د ن أ ) .

★ ★ الميثيلية : وهذه هي العملية ( ومرة أخرى نتم بواسطة انزيمات معينة ، الميثيلات ) التي تضع مجموعات الميثيل على قواعد معينة فوق ( د ن أ ) . ان وجود هذه المجموعات الميثيلية ، يمكن ان يوقف بعض انزيمات التقييد التي تشن الحرب عند هذا الموقع .

★ ★ انزيمات التقييد : وهي الانزيمات التي تهاجم 'خيط ( د ن أ ) المزدوج ، عند تسلسلات قاعدية معلومة تماما . وفي اماكن أخرى غير محددة أيضا . وعلى ذلك ، فانها تقطع ال ( د ن أ ) المكون الى قطع قليلة فقط . والمكان الذي يتم فيه القطع ، يسمى بموقع التقييد ، والخريطة التي تجمع كل هذه المواقع ، في أحد المستنبتات ، تسمى بخريطة التقييد .

★ ★ الانزيمات الناسخة العكسية : هي انزيمات تصنع ال ( د ن أ ) ، لكنها تستخدم النموذج ( د ن أ ) ، لكي تقوم بالنسخ ، وليس ال ( د ن أ ) .

★ ★ انزيم بوليمر ( ر ن أ ) ويوجد من هذه الأنواع العديد في كل مكان ، وخصوصا انزيم بوليمر (SP4 RNA) . وتستخدم هذه الانزيمات ، في صنع نسخة ( ر ن أ ) من ( د ن أ ) . وهي تحتاج الى نموذج ، ولا تحتاج الى بادى .

انزيم بوليمر (Taq) : انزيم بوليمر ( د ن أ ) آخر يصنع من الكاسب الحرارى (thermus aquaticus) ، ومن انزيم يكون ثابتا عندما تصل درجة الحرارة الى 90 درجة مئوية . ويوجد العديد من « العدد » في الأسواق ، مجموعات من الكواشف ، الانزيمات ، والـ د ن أ ، وحتى الكائنات العضوية أيضا التي تم تطويرها في عبوات والتي تعمل سويا لتحضير عينات المشتري . ومن بينها تلك المنتشرة كثيرا ، وهي عبوات العدد ( والتي تستخدم في استنبتات البكتيريا اللاقحة ) ، النسخ عن طريق أنابيب الاختبار ، وعدد النسخ ( التي تؤدي عملية النسخ والنقل في أنبوية الاختبار ) ، العدد المستخدمة من

أجل الجينات المتحولة الموجهة الموقع ، العدد المستخدمة من أجل تسمية  
ال د ن أ مع النشاط الاشعاعي ، الفلورية ، أو التسمية الكيميائية ،  
وهكذا .

وهناك اتجاه فكري يقول بأن هناك العديد من العدد ، في محيط  
البيولوجيا الجزيئية ، قد تم توجيهها الى لعبة ، وضع العدد المناسبة  
ونلقى النتائج . وعند القيام بذلك ، سواء في وجود العدد ، فإن الكاتب  
يرى ان العدد ، لها المجال الكبير الذي تستخدم من أجله ، وذلك للسماح  
للعالم ، بأن يركز على اجراء التجارب الخلاقة ، فضلا عن اللجوء الى صنع  
جميع الكواشف التي يحتاج اليها .

## REGULATION

## تنظيم

يشكو بعض رجال التقنية الحيوية أحيانا ، من أن الصناعة قد  
انقلبت بالتنظيمات الكثيرة ، لكن الواقع العملي ، يوضح أنها ليست متخمة  
بالتنظيمات ، مثل العديد من الصناعات الأخرى ، وخصوصا تلك الصناعات  
التي تعتمد على تقنيات جديدة نسبيا . والعديد من أشكال التنظيم في  
مجال التقنية الحيوية ، قد تمت تغطيتها في هذا الكتاب .

★★ حقوق الاختراع والملكية الفكرية .

★★ أمان الكائنات العضوية الدقيقة ، والتركيبات المورثة  
هندسيا .

★★ أمان الكائنات العضوية المورثة هندسيا ، والمزعم توزيعها الى  
العالم الخارجي .

انظر أيضا التصنيف الآمن للكائنات العضوية المجهرية ص : ٢٦٥ .

براءات الاختراع ص : ٢٩٥ .

تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوى ص : ٣٤٢ .

## تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوي

### REGULATION OF ORGANISM RELEASE

إن التنظيمات الخاصة ، بالتصريح المتأني لتداول الكائنات العضوية ، وخصوصا تلك الكائنات العضوية المستغلة وراثيا ، تنوع تنوعا كبيرا . والولايات المتحدة لديها مجموعة مستقلة تماما من التنظيمات التي تراقبها وكالة حماية البيئة (EPA) ، بينما تتفاوت التنظيمات الأوروبية تفاوتاً كبيراً ، بدءاً من تلك التنظيمات الأكثر تشبيهاً (الدنمارك) ، إلى التنظيمات الأكثر تحراً ( إيطاليا واليونان ) . وطبقاً للمقاييس الأمريكية - فإنه قد تم بحلول عام ١٩٨٩ ، أن كان هناك ١٤٠ تصريحاً متائياً لأجراء التجارب في الولايات المتحدة ، وحوالي نصف هذا الرقم في أوروبا . واعطاء التصاريح المتأنية لأجراء التجارب في الولايات المتحدة ، يخضع لجدل ونقاش موسع من الجمهور بخصوص أمان هذه التجارب ، وفي أوروبا ، حيث يكون وصول الجمهور إلى البيانات الخاصة أمراً صعباً ، فإن القوانين ، مثل قانون حماية البيئة البريطاني ، يسمح للجمهور بالوصول إلى البيانات الخاصة ، التي تعني بالتصريح المتأني لأجراء التجارب الفعالة ، بأن تسمح لهم بنفس المستوى بالمشاركة الجماهيرية التي تتم في الولايات المتحدة ، والتي نقلتها الخبرة الأمريكية إلى البلدان الأوروبية - وبحلول عام ١٩٩٢ ، فإن كل الدول الأوروبية ، ستخضع إلى الالتزام بتوجيهات القانون ٩١/٣٢٠ ، والخاص بمراقبة ، والإعلام عن التصريح المتأني .

## السلطات التنظيمية ( الولايات المتحدة )

### REGULATORY AUTHORITIES (US)

توجد في الولايات المتحدة ، هيئات تنظيمية متعددة ، والتي نذكر أهميتها مراقبة صناعية التقنية الحيوية . وتعتبر من الأمور العامة ، فإن شروط هذه الهيئات بالنسبة لأمان وكفاية منتجات التقنية الحيوية شروط صارمة . وعلى ذلك تهدف جميع شركات التقنية الحيوية ، الوفاء بمتطلبات الولايات المتحدة التنظيمية ، على فرض أن الولايات المتحدة تعتبر السوق الكبيرة والوحيدة لهذه المنتجات ، والتي يصعب أيضاً السخول والتنافس فيها من الخارج .

وهذه هي بعض الوكالات التنظيمية المهمة :

\*\*\* مجلس سياسات التقنية الحيوية القومي (NBPB) ،  
ويوفر لجنة علمية استشارية ، لوزارة الصحة والخدمات الانسانية ،  
لمناقشة المسائل العلمية المترتبة على تنظيم التقنية الحيوية .

\*\*\* مكتب الرئيس للعلوم والسياسة التكنولوجية (OSTP)  
التي حل محل لجنة تنسيق علوم التقنية الحيوية (BSCC) . وله نفوذ  
كبير في تقييم الأسس العلمية لتنظيم التقنية الحيوية ، ويسدى النصح  
الى الحكومة الفيدرالية بالنتائج التنظيمية . وتتداخل لجنة احالة الدعوى  
ومجنوع الأعضاء بإعالية مع (NBPB) .

\*\*\* إدارة الأغذية والعقاقير (FDA) . وتقوم بمراقبة وتنظيم  
كافة العقاقير الطبية والأجهزة ، والأغذية الجديدة ، ومستحضرات التجميل ،  
للتأكد بأنها بحالة جيدة ، وغير مؤذية لصحة الإنسان . وهي وكالة  
مستقلة ، وهي الوكالة التنظيمية الرئيسية ، والتي يجب على أية شركة  
أن تأخذ موافقتها قبل البدء في صنع عقار جديد ، أو جهاز طبي قبل  
تداوله في الأسواق . وبصفة عامة ، فإن تنظيمات (FDA) ، قد أفسحت  
المجال للدول الأخرى في مجال التقنية الحيوية ، لأن سوق الولايات المتحدة  
تسيطر على منتجات التقنية الحيوية ، وعلى ذلك فإن كل الدول ترغب في  
أن تتأكد من أن عملياتها ومنتجاتها تتماشى مع متطلبات FAD التنظيمية .  
وتشمل تنظيمات ال FDA فعالية العقار ، ومن ثم كيفية إجراء  
التجارب عليه . وكيفية تصنيعه ( انظر GLP/GMB رقم : ١٢٨ ) ،  
والصيغة الكيميائية التي تستنبط بها العقار . ومن الملاحظ أنه منذ  
عام ١٩٥٨ ، فإن عبء إثبات ان العقار هو المادة المضافة الى الغذاء يعتبر  
من مسئولية المنتج ، وان (FDA) ليست مسئولة عن إثبات أن العقار  
غير آمن .

\*\*\* وكالة حماية البيئة (EPA) : وهي المسئولة عن تأثير  
التصريح المثاني لتجارب الكائنات العضوية على البيئة .

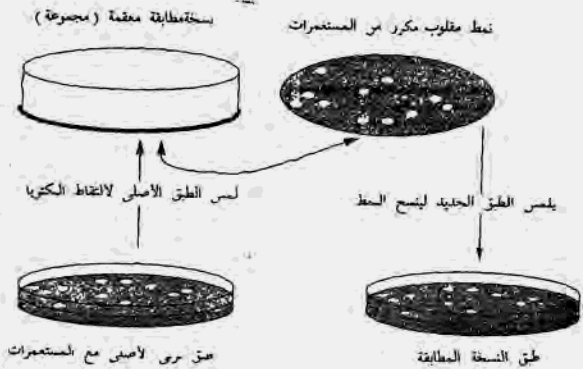
\*\*\* ادارة تمويل الرعاية الصحية : ان تطوير عقار حيوى .  
يعتبر مكلفا ومضيقا للوقت . وعدد المرضى الذين سوف يستفيدون من هذا

العقار ، يعتبر عادة عددا قليلا بالمقارنة بالعقاقير التقليدية العديد . وإدارة الرعاية الصحية والتمويل لها دور بارز وفعال في هذا المجال (HVFA) ، حيث تقوم بتحديد السعر المناسب للعقار الجديد ، وفيما إذا كانت الشركة التي ستقوم بتصنيع هذا العقار ، سوف تعطي تكاليف استثماراتها أم لا . وهل تستطيع أن توفر المال اللازم للأبحاث المستقبلية . وقد أثر هنا على العقاقير الحيوية بوجه خاص : انزيم الاستربتوكين ، وقد استحدث ليكون دواء لتعجيل التجلط ، وتكلف الجرعة منه ١٨٦ دولارا . وعقار (tPA) ، البديل المورث هندسيا والتي قالت عنه بعض الدراسات انه ، أكثر فاعلية ، تكلف الجرعة منه ٢٢٠٠ دولار . وملاحظات (HCFA) تعتبر على وجه الخصوص مناسبة . مثل معظم العقاقير الحيوية - وفي الواقع ، فإن معظم الأدوية - تعتبر موجهة الى المسنين ، والذين تشمل العديد منهم مظلة برنامج الرعاية الطبية الفيدرالي ( والذي يرعى ٣٤ مليون حالة ، مسن ومقعد ) داخل الولايات المتحدة .

## REPLICA PLATE

## طبق النسخة المطابقة

وهذا هو الأسلوب البسيط ، لنسخ واختيار البكتيريا . عدد من البكتيريا يتم انماؤه على طبق برتى . الفرشة ( طبقة من اللباد التقليدي المعقمة ) توضع بعناية فوق الطبق ، وعندما ترفع ، فإن بعض البكتيريا يلتصق بها . ثم توضع الفرشة ، فوق طبق آخر ، حيث تلتصق فوقه بعض البكتيريا . هذا الطبق الثاني ، يحمل حينئذ نسخة مطابقة من الكائنات العضوية التي كانت موجودة على الطبق الأول . ويكون طبق النسخة الآن حاضنا ، ويتم اختبار البكتيريا التي فوقه اختبارات تسميرية من أجل بعض الخصائص ، وتلك العينات التي جاءت بنتائج طيبة يتم تعديلها ، والمجموعة المناظرة لها في الطبق الأصلي يمكن تعديلها ، لأنها تقع على نفس المكان الموجودة فيه بالطبق الثاني .



شكل ٢١ طبق النسخة المطابقة

والأساليب القريبة من هذه الطريقة ، هما طريقتا الصفيحة المعدنية المرفوعة ومستعمرة النشاف ، وفي هذه الحالات ، تكون الفرشة من الغشاء المرشح الخاص ، والذي يوضع فوق الطبق ، وبعد ان تلتصق بعض الكائنات العضوية البقية بالغشاء ، يتم إزالته ويتم التعامل معه بكسر الخلايا وإطلاق ال ( د ن أ ) والبروتينات التي كانت بداخلها ، وتقوم الاختبارات الكيميائية الخاصة باكتشاف ، فيما اذا كان ال ( د ن أ ) ، أو البروتين الذي نبحث عنه موجودا بينهما ، ومرة أخرى يتم اكتشاف البكتيريا أو البكتيريا اللازمة التي تحتوى على هذه البروتينات أو الجينات ، عن طريق مواضعها الأولى في الطبق الأصلي .

## RETROVIRUSES

## الفيروسات الارتجاعية

الفيروسات الارتجاعية ، هي تلك الفيروسات التي تنسخ جيناتها ( ر ن أ ) فوق ال ( د ن أ ) ، كجزء من دورة حياتها ، وفي المادة يتم

بعد ذلك ادخال ( د ن أ ) ، داخل ال ( د ن أ ) لخليتها الحاصنة  
 ( المضيفة ) وتستطيع ان تظل هناك ، طوال الانقسامات العديدة للخلية ،  
 كفيروس أمامي ، الى أن تصلها اشارة تنبيهية ، لأن تنسخ على ( ر ن أ ) ،  
 وعلى ذلك تتحول بروتينا فيروسيا ، وتقوم بصنع العديد من الفيروسات ،  
 والشئ الوحيد الذي يميز الفيروس الأولي ( Provirus ) ، عن أى  
 ( د ن أ ) آخر فى الخلية ، هو تسلسلها القاعدى .

انظر الرسم المقابل .





والفيروسات الارتجاعية جدرة بالأهمية للتقنية الحيوية لسببين :  
 العديد من الفيروسات الارتجاعية لها أهمية طبية . ويعتبر فيروس الايدز (HIV) فيروسا ارتجاعيا ، مثل العديد من الفيروسات الأخرى الموجهة للجهاز المناعي ، عائلة (HTLV) ، وبعض الفيروسات التي قد تسبب السرطان ، في النماذج المعملية ( الفيروسات الارتجاعية للورم الجيني ) .  
 وعلى ذلك ، فإن دراسة أحيائية الفيروسات الارتجاعية ، تعتبر مهمة للوصول للعلاج والشفاء من الايدز .

وقد استغلت أيضا قابلية الفيروسات الارتجاعية على إصابة إحدى الخلايا ، ثم ادخال نسخ ال ( د ن أ ) الخاصة بها الى داخل كروموزومات هذه الخلية ، في صنع متجهات ال ( د ن أ ) الاستنساخية ، والتي تستطيع أن تجعل ال ( د ن أ ) الغريبة تندمج بطريقة فعالة ، في كروموزومات الخلايا الثديية . وقد استغلت هذه الخاصية في نقل العدوى للخلايا الثديية ، وخلق جينات عابرة حيوانية ، عن طريق إصابة خلايا الورم السرطاني الجيني (EC) بواسطة متجهات الفيروس الارتجاعي . ويجب أن يكون لدى هذه المتجهات جزء فقط من ال ( د ن أ ) الفيروسي داخلها ، والا فانها قد تنتج الفيروس المعدى تماما . وعلى هذا الأساس ، فإن الفيروس الارتجاعي ذا الأساس المتجه ، تكون لديه تلك الجينات التي تكون مطلوبة لادخال ال ( د ن أ ) الى الكروموزومات ، وليس شيئا آخر .

ويتطلب أحيانا ان المتجه المهندس وراثيا ، تجرى الإصابة به في الخلية مع فيروس مساعد ، والذي يقدم بعض الوظائف الوراثية الضرورية ، ولكنه ليس هو نفسه الذي يدخل الى الخلايا .

والفيروسات الارتجاعية ، هي سلسلة معينة من إحدى طوائف العناصر الجينية التي تسمى ( بالناقلات الارتجاعية ) ، تلك العناصر الجينية التي تستطيع ان تنسخ نفسها ، في أماكن جديدة داخل المادة الوراثية (genome) ، من خلال ( ر ن أ ) وسيط . والعديد من العناصر الجينية التي تعتبر ذات قيمة لرجال الوراثة النباتية ، هي الناقلات الارتجاعية : وتستخدم هذه الفيروسات في نقل الجينات داخل الكروموزومات النباتية ، أو لاحتلات تغيرات أحيائية مختارة داخل النبات .

انظر أيضا الايدز ص : ٢٢ ، الكيمر ص : ١٠٧ ، الحيوانات العابرة للجين : التطبيق ص : ٣٨٥ .

انظر الرسم : ٤٢ .

الوراثة العكسية ، هي نوع من التحليل الجيني ، والتي تبدأ بقطعة من الـ د ن ا . وتقوم بفحص ما هي بصدده ، وعلى العكس ، من الوراثة العادية ، ( الوراثة الأمامية ) ، فانها تبدأ بالنمط الظاهري - كيف يبدو الكائن العضوى - وتستمر في فحص البناء الجيني ، حتى تصل فى النهاية الى التشفير عن الـ د ن ا نفسه .

وهذه الأعمال المهمة لاستنساخ الجين ، مثل عزل وتشخيص الانسجة الكيسية للجين ، غالبا ما يطلق عليها بالوراثة العكسية : وبالرغم من أن هذه الطرق تقوم على الاستقلال الكامل لتقنيات الـ د ن ا المعالج ، فانها لا تزال تبدأ بنمط ظاهري مرصود (المرض) ، وتعمل دائما من خلال تقنياته جينية مفصلة ، الى ان تصل الى التفسير الجيني لما يجرى حدوثه . وقد استخدمت الوراثة العكسية على سبيل المثال ، فى فهم البناء الجيني لسلسلة من الفيروسات ، متضمنة فيروس الايدز . وبالتسبة الى هذا الفيروس ، فان تركيب الـ د ن ا له معروف تفصيلا . لكن العمل الذى يقوم به لا يزال مجهولا . ومن ثم ، فان التغيرات الاحيائية قد اكتشفت أو صنعت بالنسبة للـ د ن ا ، وأصبح تأثيرها على النمط الظاهري معروفا . وبهذه الطريقة ، فان وظيفة هذه القطع الجينية ، يتم التعامل معها .

### طور الحفازات العضوية المنعكسة

#### REVERSED PHASE BIOCATALYSIS

بعض الانزيمات ، تعمل على المفاعلات أو المنتجات التى تكون معظمها أو تقريبا كلها غير قابلة للذوبان فى الماء . والبعض الآخر يعمل باستخدام الماء كركيزة ، ومن المفيد أن تتم ازالة الماء من التفاعل لجعله يجرى فى الاتجاه العكسى . وفى كلتا الحالتين فانه من المفيد ، ان تجسرى تفاعلا انزيميا ، فى مذيب آخر بخلاف الماء .

ويقدم طور الحفز العضوى ، والسوائل الأكثر حساسية ، طرقا للقيام بهذا العمل ( انظر طور الحفز العضوى ص : ٢٩٢ ، والسوائل الانزيمية والفائقة الحساسية ص : ٢٧٥ ) ، ولكن الطريقة البديلة التى لاتعتبر

راديكالية ، هي طور الحفز العضوى المنعكس ، وتسمى أيضا الحفازات العضوية ثنائية الطور (biphasic biocatalysis) ، والتي يتحلل فيها الانزيم الى قطرات ميكروسكوبية من الماء ، يكون معلقا في مذيب عضوى ، يكون محتويا على ركيزة تفاعل أو منتج ، وتنتشر الركيزة الانزيمية من المذيب في كميات ضئيلة جدا ، وبعد ان يؤثر عليها الانزيم تعود مرة أخرى متندجة الى المذيب ، وحيث ان القطرات ضئيلة جدا ، فان معدل الاندماج يكون سريعا جدا ، وعلى ذلك يتقدم التفاعل بمعدل مناسب .

والتغير في هذه العملية هو باستعمال دعامة صلبة لحمل الانزيم في محلول عضوى كامل . وهذه الدعامة الصلبة لها طبقة جزئية احادية من الماء ، تمتز على سطحها : ويلتصق الانزيم بها ، ويتجمع في الحال ( وعلى ذلك يكون من السهل التخلص منه كجزء من المادة الصلبة الرقيقة ، بمجرد ان يتم التفاعل ) ، ويتم تنشيطها بالماء ، وتثبيتها عن طريق التجفيد . والمواد العضوية مثل السيليكا أو السيللايت ، يتم استخدامها عادة .

ومن مميزات هذه النظم ، انك لا تحتاج الى ازالة الماء من الانزيم تماما ، قبل التفاعل ( وتحتاج عملية الحفز العضوى الى ازالة الماء تماما من الانزيم ، لكن تعمل بطريقة جيدة ) ، وعلى ذلك يصبح من السهل تشغيلها .

## قطعة التحديد متعددة الأشكال RFLP

(RFLP) تمثل الحروف الأولى قطعة التقييد متعددة الأشكال ، وهذا المصطلح شائع الاستخدام ، في سلسلة من تطبيقات تقنية ال ( د ن أ ) في مجال الوراثة . وهي تعني قطعة ال ( د ن أ ) التي تختلف من شخص لآخر . وهي لا تتعلق بنمط طوع فينا اذا كان ال ( د ن أ ) له وظيفة أم لا ، أو فينا اذا كان هذا التغير مهما . ان المصطلح يرجع فقط الى طريقة اكتشاف التغير فقط ، وذلك قبل خلال استغلال انزيمات القطع الخاصة التي تسمى بانزيمات التقييد . ان جوهر ال (RFLP) ، في ان أحد المتغيرات يقطع بواسطة انزيم خاص ، في موقع واحد ، ولا يتم قطع المتغير الآخر . وهذا يعني ان القطع الناتجة من هذا الانزيم ، المأخوذة من هذا ال ( د ن أ ) ، تكون لها أطوال مختلفة .

وقد وجدت هذه الطريقة (RFLP) مجالا واسعا لها ، حيث استخدمت كجينات علامة ، في مجال دراسة الجينات .  
انظر الرسم رقم : ٤٣ .



شكل ٤٣ قطعة التحليل مختلفة الأشكال

وتستخدم طريقة (RFLP) في الكشف عن الوقت الذي تم فيه توريث قطعة (د ن أ) لشخص من أحد والديه ( بخلاف الآخر ) . وإذا كانت (RFLP) قريبة من الجين الجارى البحث عنه ، لكنها لا تستطيع اكتشافه مباشرة ، حينئذ ، فإن هناك فرصة طيبة ، في أن الجين المستهدف قد تم توريثه مسابرا لـ (RFLP) . ويقال عن (RFLP) علام رابط ، حيث أنها طبيعيا وجينيا ، ترتبط بالجين الذي نبحث عنه .

وهناك اصطلاح قريب ، وهو قليلة النكليوتيد ذى الصبغة النوعية (ASO) . وهو النكليوتيد الذى سوف يتهجن الى ال (د ن أ) من أحد الأفراد وليس من الفرد الآخر ، لأن ال (د ن أ) تختلف بقاعدة أو اثنين . وتسمى الأشكال المتغيرة من ال (د ن أ) بالصبغيات . وكل من (RFLP) و (ASO) ، قد استخدمتا بطريقة فعالة في الجينيات البشرية ، وفي برامج تربية النبات والحيوان .

وتسمى أيضا بـ ( ر ن أ ) الحفزي وهي جزيئات ال ( ر ن أ ) التي تحفز التفاعل الكيميائي ، وفي الغالب ، تكون نتيجة تحليل ( ر ن أ ) أخرى . وقد كان لاكتشافها في أواسط الثمانينات ، ان قلب الفكرة القائلة بأن البروتينات هي الوحيدة التي تستطيع القيام بالحفز البيولوجي ، رأسا على عقب ، وقد فاز ( Cech and Altman ) ، بجائزة نوبل بسببها . والانزيمات الريبوزية لها تأثير فعال في مجالين . فقد عرف عنها دائما بأنها عوامل عقاقيرية فعالة ، حيث ان تأثيرها على ال ( ر ن أ ) الأخرى تأثير فعال . وعلى سبيل المثال ، تستطيع مهاجمة ( ر ن أ ) الفيروسية ، بدون أن تؤثر على ( ر ن أ ) العادية في الخلية . وعلى ذلك فانها تؤثر كموامل مضادة للفيروس ، ومن خلال مقدرتها الفعالة على مهاجمة ( ر ن أ ) في الجينات المتورمة ، وكموامل مضادة للسرطان . ولا تزال الانزيمات الريبية في طور البحث بالنسبة لاستخدامها في المجال العلاجي ، بالرغم من ان بعض الأنواع الخاصة جدا المستخلصة في أنبوب الاختبار ، مثل ( ر ن أ ) المضاد للاحساس ، قد تكون لها تأثيرات غير متوقعة عندما تدخل الى الخلايا . بينما لا يزال ادخالها الى الخلية مشكلة أيضا . ويتحطم ال ( ر ن أ ) بسهولة تامة عن طريق الكيمائيات أو الهجوم الانزيمي ، وعلى ذلك تجب حمايتها عن طريق الكبسلة ، على سبيل المثال داخل الليبوسومات ، لكي تصل الى الخلية التي ستؤثر فيها .

والمجال الآخر ، هو استخدام الانزيمات الريبية كحافزات صناعية ، واختيار الانشطة الحفزية المناسبة خلال الاستنساخ الدارويني .

انظر أيضا مضاد الاحساس ص : ٣٧ ، الاستنساخ الدارويني ص : ١٣٣ .

## SCALE-UP

## رفع النسبة

رفع النسبة ، هي عملية تحويل منتج التقنية الحيوية ، من النظام المعمل ، الى النظام الذى يكون مفيدا من الناحية التجارية ، والقليل من عمليات التقنية الحيوية ، يتم اجراؤها وفقا للنظم المعملية ( وعلى سبيل المثال ، انتاج الكواشف التى تستخدم فى مجال البحث ، مثل الاجسام المضادة احادية الاستنساخ ) ، فى حين ان بقية المنتجات يتم تصنيعها ، على نطاق اكبر عن النطاق المستخدم للأغراض البحثية .

ان الصعوبة التى تقابلنا هنا ، عند رفع نسب الانتاج الحجمى ، هي ان طنا من بكتيريا التخمر ، لا تعامل بنفس الطريقة التى تنتج بها جراما واحدا من نفس البكتيريا ، الا اذا قسمنا البكتيريا الى مليون انبوبة منفصلة ، وبصفة عامة ، فاننا لا نستطيع تطبيق نفس الشروط المطبقة فى المعمل على الانتاج الحجمى الصناعى . والبديل لذلك ، أن الانتاج تتم مضاعفته الى نظم انتاج كبيرة الحجم ، وعلى سبيل المثال ، فان كل عملية انتاجية يتم مضاعفتها قدر عملية الانتاج السابقة عليها عشر مرات ، وفى كل مرحلة ، من مراحل مضاعفة الانتاج ، تجرى مراجعة الكمية المثلى للايضيات العديدة ، والمتغيرات الميكانيكية ( مثل معدل التقليب ، ومعدل وطريقة الامداد بالهواء ) ، والتى ترجع جميعها الى خبرة رجل التقنية الحيوية ، بنظم الانتاج السابقة ، والامام التام باجراءات زيادة نسب المنتج . وتوجد فى هذا الخصوص بعض الصيغ الرياضية التى تساعد رجل التقنية الحيوية ، وبالرغم من ذلك ، فان عمليات التجريب ، تعتبر مهمة ايضا .

ان مشاكل زيادة النسب ، لم تكن مفهومة تماما بالنسبة لمهندسى الوراثة الأوائل ، وعلى ذلك ، كان هناك فى أواسط الثمانينات ، نقص خطير فى الخبرة العلمية فى هذا المجال ، بالرغم من أنه قد عرف الآن أن النتيجة المعملية الرائعة لن تترجم الى بنك من النقود ، لأن رفع النسب ، قد تكون بالغة التعقيد .

## البحث المجهزى بطريقة المسح الأنبوبى SCANNING TUNNELLING MICROSCOPY (STM)

وهذا هو النوع الحديث من المناظير ، الذى وعد بأن يكون المحطة الأخيرة ، فى اكتشاف تركيب الجزيئات الحيوية ( من بين أشياء أخرى ) ، والتقنية الوثيقة الصلة ، هو مجهر القوة الذرية . ومن حيث الجوهر ، فإنه يعتبر ابرة مخرمة فائقة الحدة ، تقوم بالفحص البطيء للمادة المختبرة ، ويجرى التحكم فى القوة المسلطة على الأبرة ، أو القوة الدافعة الكهربائية لرأس الأبرة . وعندما تصادف الأبرة إحدى الذرات المتصلة ، فوق السطح العام للمادة المختبرة ، يجرى قياس القوة الزائدة/التيار . وعن طريق المسح ، جبهة وذهابا عبر السطح ، فإن صورة تضاريس السطح يمكن رسمها بالمقياس الذرى .

وعنالك مجالان للتطبيق فى حقل التقنية الحيوية ، لم يتقدم أى منهما بأكثر من مرحلة الفضول المعمل .

وفى التطبيق الأول ، يتم اكتشاف الشكل المادى ، للجزيئات المعقدة، دون الحاجة للاتجاه الى البلورات النقية ، التى يتطلبها الكشف بطريقة اشعة اكس .

وقد استطاع ( ارسكوت وبلومفيلد من جامعة ميتسوتا ) ، انتاج صور لتركيب الحلزون المضاعف لد ( د ن أ ) المخلوق ، باستخدام طريقة ( STM ) . وعند صدم الجزيئات المعدة للاختبار تحت هذا المنظار ، بواسطة الضوء ، ( وبذلك تتغير أشكالها ) ، فإن شيئاً ما يمكن استنتاجه عن الطبيعة الكيميائية ، للقطع الفردية ، للجزيء الجديد ، بالإضافة الى حجمها وشكلها .

وتعتبر الطريقة الأخرى ، فكرة متطرفة أيضاً ، وعلى استخدام STM كاسلوب لتحريك الفعل للذرات هنا وهناك ، وخلق كائنات كيميائية جديدة . والى ذلك الحد ، فإن هذه الطريقة كانت مقصورة على رسم الحروف بالذرات الفردية ، على الأسطح البلورية ، والذرات المستخلصة ، هي ذرات الزينون ( عنصر غازى خامل ) ، فى شركة IBM فى سان جوز والكبيريت ( فى شركة هيتاشى بطوكيو ) . ومن حيث المبدأ ، فإن هذا قد يؤدى الى التصنيع المباشر للجزيئات الحيوية الجديدة ، والتى يكون من الصعب ، صنعها بالطرق التقليدية : وبالرغم من ذلك ، فإن هذه الفكرة تعتبر من الممتلكات الشخصية لـ ( باك روجز ) حتى هذه اللحظة .

انظر أيضاً الحساب الجزيئى ص : ٢٦٨ .



## البروتين وحيد الخلية (SCP (SINGLE CELL PROTEIN)

ابتكر في عام ١٩٦٦ ، بمعهد ماساشوستس للتكنولوجيا (MIT) ، مصطلح البروتين الوحيد الخلية ، الذي يرجع الى الكتلة الحيوية البروتينية ، التي تستخدم كغذاء اضافي للحيوانات أو الناس ، سواء أكان البروتين معزولا ، أم خلايا بكتيريا ثامة ( معالجة بطريقة مناسبة ) ، فانه يسمى بروتينا وحيد الخلية (SCP) .

إن الدافع وراء تطوير هذا البروتين ، جاء من حقيقة أن نقص الغذاء المشاهد ، في الكثير من حالات الجوع في العالم الثالث ، يرجع أساسا الى نقص البروتين ، وليست كمية الغذاء ذاتها ، وبالمثل ، فإن العامل المحدد ، في نظم تغذية الحيوان المديدة ، هو كمية البروتين المتاحة لنمو الحيوان ، وليس المحتوى الكالوري الكلي الذي يحصل عليه الحيوان . وكانت الفكرة من وراء تطبيق تقنية البروتين وحيد الخلية ، هي استخدام البكتيريا وجعلها تنمو على ركيزة كربونية رخيصة ، وعن طريق مصدر نتروجين رخيص مثل الامونيا ، لصنع بروتين يكون مناسباً للاستخدام البشري أو على الأقل للاستهلاك الحيواني .

وكما هو متبع بالنسبة لعمليات التخمير ، ذات مستوى الانتاج الحجمي ، فإن الأساس الذي يجعل هذا البروتين اقتصاديا ، هو إيجاد مصدر رخيص للكربون ، بقدر كاف .

وقد جرب في هذا المجال البترول والغازات الطبيعية ، ولكنها كانت مكلفة اقتصاديا حتي عندما كان سعر البترول رخيصا .

وقد وجد أن الميثانول ، الذي يصنع من الغاز الطبيعي ، وركيزة فعالة مناسبة ، يستطيع البكتيريا أن تستخدمها بسهولة ( حيث أن البكتيريا تحتاج الى القليل من الاكسجين للنمو على الميثانول ، بالإضافة الى أن الميثانول ، يذوب في الماء ) .

وقد طور معهد ICI طريقة انتاج الكتلة الحيوية ، باستخدام البكتيريا القامى على الميثانول (methanococcus) ، لانتاج منتج بروتيني نقي جزئيا ، ويسمى بـ (pruteen) . وكان حجم انتاج المصنع ٣١٠٠٠ طن ، وسعة ٧٠٠٠٠ طن من البروتين الوحيد الخلية في العام . وبرغم اقتصاديات الحجم ، فقد كان ذلك عند الحدود الدنيا الاقتصادية ، بالرغم من استخدام معهد ICI طرق الهندسة الوراثية ، بغرض تحسين فاعلية عمليات الأيض البكتيري ، عن طريق استخدام الامونيا لصنع البروتين .

والمشاكل التي نشأت من استخدام البروتين الوحيد الخلية ، هي أن الكائنات العضوية الدقيقة ، كانت لديها نسبة عالية من محتوى الحمض النووي ( د ن أ ، و ر ن أ ) ، عن النسب الموجودة في الحيوان أو النبات ، والتي قد تسبب مشاكل صحية ، وأن الخلايا الميكروبية ، تستطيع أن تمتص أو تصنع مواد سمية أثناء عملية التخمير ، وأن الخلايا نفسها ، قد تكون غير قابلة للهضم أو مثيرة للحساسية . وقد أدى ذلك الى تقليل استخدام البروتين الوحيد الخلية ، في الغذاء الانساني ، وقد عني ذلك ان معظم الجفود قد وجهت الى استخدامه كعليقة اضافية لغذاء الحيوان ، وفى هذا الاستخدام ، فانه اصبح منافسا مباشرا لوجبة فول الصويا ، ووجبة الأسماك .

السيليلليوز ، الأخشاب ، بقايا النشا ، مخلفات الورق ، ومصادر أخرى معقدة للكربون ، قد اقترحت جميعها ، كركائز فعالة للبروتين الوحيد الخلية : بالرغم من ذلك ، فان أيا منها لم يكن يسمح ، بدرجة كافية لان يكون اقتصاديا .

## SEA WATER

## ماء البحر

كان هناك العديد من الخطط المتنوعة ، لاستخراج المعادن من ماء البحر ، وقد كانت هذه الخطط ، تجذبها فكرة أن ميلا مكعبا من ماء البحر ، يحتوى على أكثر من ١٠٠٠ طن من الذهب . وبالرغم من أن الذهب ينتشر بكميات كبيرة جدا ، الا انه حتى الآن لم يستنبط الجهاز الذى يمكن به استخراج الذهب بطريقة اقتصادية - أو أية وسيلة أخرى - الا ما يمكن استخراجه من الأملاح والمواد الكيماوية القليلة المستخرجة منها .

وتعتبر طرق الامتصاص الحيوى والتراكم الحيوى هما طرق التقنية الحيوية ، فى الحصول على مواد ذات قيمة من ماء البحر : وان الفكرة فى هذه الطرق ، هي استخدام الخلايا البكتيرية ، لكى تتراكم عليها أنواع معينة من المعادن الموجودة فى الماء : وكل ما يجب عليك ان تفعله هو ان تمرر الماء فوق الخلايا ، ثم تضغطها بعد ذلك فى مسطحات صغيرة الحجم ، فيكون الناتج ، محلول ذهب مركزا . وبالرغم من أن هذه الفكرة تبدو جذابة ، فانه ليس من الاقتصاد ان يتم الاستخراج بهذه الطريقة ، اذا أخذنا فى الحسبان التكلفة الاقتصادية ، التى تشمل ( على سبيل المثال ) : تكلفة ضخ ٤ بليون طن من ماء البحر ، خلال جهاز الاستخلاص ، وإحلال

مكونات استخلاص الجهاز بطريقة منتظمة ، حيث ان هذه المكونات تتعرض للصدأ بفعل ماء البحر \*

انظر ايضا التراكم الحيوى : ص : ٤٨ \*

الامتصاص الحيوى : ص : ٨٢ \*

## SECONDARY METABOLITES

## مواد الايض الثانوية

مواد الايض الرئيسية ، هى تلك المواد الكيميائية ، الموجودة بصفة طبيعية فى معظم الكائنات الحية ، والتي تعتبر ضرورية للبقاء على حياتها \* والمركبات مثل الجلوكوز أو الجلایسین ، تنتمى الى هذه الفئة \* ومواد الايض الثانوية ، هى تلك المواد ، التي تعتبر عادة وحيدة لأحد الكائنات الحية ، أو رتبة من هذه الكائنات ، والتي لا تعتبر ضرورية من أجل الابقاء على حياة تلك الكائنات \* وهذه المواد تقوم بأداء وظائف أكثر تخصصا ، مثل كونها مستخدمة ، فى بعض مراحل معينة من دورة حياة الكائن العضوى ، وتحليل مصادر الغذاء غير العادية أو ( عادة ) تقوم بطرد الكائنات العضوية الأخرى \*

العديد من المواد الكيميائية التي تنتجها الكائنات العضوية الدقيقة أو النباتات ، والتي لها فائدة ، بيوكيميائية ، وتشتمل على المضادات الحيوية ، هى مواد أيض ثانوية \*

وبخلاف مواد الايض الرئيسية التي توجد بالكائنات بصفة عامة ، فإن إنتاج مواد الايض الثانوى ، تعتمد الى حد كبير على بيئة الكائن العضوى ، ومن ثم فإن التغيرات البسيطة فى ظروف ( مستنبت ) جراثيم شعاعى ( الجراثيم الشعاعية ) هى المصادر الأكثر استخداما فى مواد الايض الثانوى الجديدة ) سوف تغير بطريقة مفاجئة ، كمية المواد الأيضية الخاصة التي تنتجها \*

وتنتج النباتات غالباً مواد الايض الثانوية ، كمواد دفاعية ضد المدهوى ، أو حماية نفسها من الالتهام : مادة الكافيين فى حبوب القهوة ، ومادة الاتروپين فى نباتات عنب الثعلب ، ومركب الفينكا فى العنابية المدششقرية ، هى أمثلة لمركبات سمية تماما ، تستخدمها تلك النباتات لتفادى الهجوم الواقع عليها \* وهذه المواد الأيضية الثانوية ، لا تنتج عادة

بطريقة فعالة في الخلايا المستنبتة الممزولة . وبالرغم من ذلك ، فإن انتاجها قد يحفز عن طريق المركبات المثيرة (Elicitor) ، أو المستحضرات التي تكون غالبا عصارات فطرية أو نباتية .

وتستخدم مواد الأيض الثانوية ، في أغراض عديدة ، والاستخدامات الأكثر شيوعا هي :

العقاقير :- تم اكتشاف العديد من العقاقير ، عندما اكتشف ان العصاره النباتية أو الفطرية لها نشاط دوائى . ويعتبر هذا النشاط غالبا ، كنتيجة لمادة الأيض الثانوى . ويعتبر التركيب الكيميائى من التعقيد ، بحيث انه لايزال ينتج من مصادره الطبيعية ، حيث ان تخليقه كيميائيا يعتبر مكلفا جدا . ومواد الأيض هي غالبا ، مواد أبيض ثانوى ، مثل أشباه القلويات التي تعتبر ايضا مواد أبيض ثانوية .

مركبات النكهة والعطور : الى عهد قريب كانت نكهة الحلوى والأطعمة ، مواد أبيض ثانوية . ( في حين صنعت نكهة اللحوم بطريقة مختلفة ، من التفاعلات الكيميائية بين الجهن ، منتجات تحلل البروتين ، والسكريات الموجودة في اللحم ) . وهناك شركات عديدة مثل شركة الأغذية العامة والنكهات العامة والعطور ، تعمل جميعها ، على مستلبت الخلية النباتية ، وطرق الاستنساخ ، لانتاج النكهة ، أو الكيمائيات العطرية ، عن طريق عمليات التخدير .

وتنقسم عمليات الأيض عادة الى طرق ابتنائية - تلك الطرق التي تقوم بتصنيع الجزيئات ، لكي يستخدمها الكائن العضوى ( أى انها تلك الطرق التي تصنع الأحماض الأمينية ) ، وطرق هدم الخلايا (catabolic pathways) - وفي تلك الطرق التي تقوم بتحليل الجزيئات ، أما من أجل الحصول على الطاقة ، أو للتخلص تماما من المواد غير المرغوب فيها ( أى تحليل الهيدروكربونات للحصول على الطاقة ) . وبعض الطرق وخصوصا تلك الموجودة في مركز عملية الأيض (أى التي تحلل الجلوكوز) ، وتقوم بأداء كلتا الوظائفين ، وتسمى المتبسة (amphibolic) . وبصفة عامة ، فإن مواد الأيض النباتية ، هي منتجات الطرق الابتنائية (anabolic) الخاصة .

انظر المضادات الحيوية ، ص ٣٢ .

الافراز ، هو الاخراج النشط لمادة من خلية ، أو كائن عضوى .  
ان افراز البروتينات الذى يتم عن طريق البكتيريا ، أو الخلايا الشبيهة ،  
يعتبر مهما لانتاج البروتين المنتج عن طريق التقنية الحيوية . وإذا افراز  
البروتين الغريب ، الذى تنتجه الخلية ، فإنه عادة ، يكون أكثر سهولة فى  
تقنيته من البروتينات الأخرى التى تصنعها الخلية ، فى حين انها تبقى  
جميعا داخل الخلية .

والبروتينات التى تفرز من خلية ، يجب أن يكون لها بيبتيدي قصير  
فى أطرافها الأمامية - البيبتيدي الاشارى - والذى يعمل كدليل اخراج .  
ويخفف البيبتيدي الاشارى من البروتين بمجرد خروجه ( أثناء عملية يطلق  
عليها « المعالجة » ) ، ولذلك فإن البروتين النهائى ، لا يحتوى على هذا  
البيبتيدي الإضافى فوقه .

والجينات التى تفرز البروتينات بطريقة طبيعية ، تشفر عن هذا  
البروتين . بينما الجينات التى لا تفرز البيبتيدي بطريقة طبيعية لا تشفر  
عن البيبتيدي . وعلى ذلك فإن هذا البيبتيدي الاشارى ، يجب ان يهندس  
وراثيا ، فى الطرف الأمامى للجين الجديد . ومتجهات الافراز ، هى  
متجهات التعديل التى تقوم بهذا العمل . فانها تمتلك مثبدا ثم قطاعا قصيرا  
من جين الذى يقوم بالتشغير عن هذا البيبتيدي . وإن جينا ، يوصل ، فى  
المكان التالى بالضبط لجين البيبتيدي الاشارى ، سوف يقوم بانتاج بروتين  
الاتصاف - ذلك البروتين مع البيبتيدي الاشارى المتصل بمقدمة البروتين -  
والذى يجب بعد ذلك ان يخرج من الخلية .

## SEWAGE TREATMENT

## معالجة مخلفات الصرف الصحى

معالجة المخلفات الآدمية ، هى احدى عمليات التقنية الحيوية الواسعة  
الانتشار فى المجتمعات الغربية المتحضرة ، والتى تنتج كميات ضخمة من  
المخلفات الآدمية والحيوانية . وتتنوع طرق المعالجة تنوعا كبيرا ، لكنها  
جميعا ، تشتمل على نفس الأسس البيولوجية فى تحليل المادة العضوية  
فى هذه المخلفات ، وتحولها الى مادة مأمونة ، يمكن التخلص منها بنصر فيها  
الى الأنهار أو البحار .

وجميع طرق المعالجة تنقسم الى عدة مراحل :

✳️ الترشيح : وهو التخلص من الأجسام الصلبة ( مثل الورق ،  
والملصقات والرمل ، الخ ) .

✳️ الترسيب : وهو السماح للمواد الدقيقة بأن تترسب . هذه  
الحماة يجرى خلطها بعد ذلك لتحليل أية مادة عضوية ، ثم تستخدم بعد  
ذلك كمادة ردم أو سماد .

✳️ المعالجة البيولوجية : ويعالج السائل الناتج باستخدام الكائنات  
العضوية الدقيقة ، للتخلص من بقايا المادة العضوية . وقد تتم هذه  
المعالجة عن طريق :

✳️ نظام تسبيل الفرشة ، والذي من خلاله يتم ضخ السائل فوق  
معدن أو فرشاة بلاستيكية ، مع غشاء من الكائنات العضوية التي تنمو  
فوقها .

✳️ عملية تنشيط الحماة ، والتي من خلالها يتم تحفيز الحماة ،  
بالكائنات العضوية الناتجة من مخلفات الحماة ، مع الهواء أو الأكسجين  
الذي يقع خلال الخليط .

✳️ الترسيب الإضافي - الكتلة الميكوبية الحيوية الناتجة أثناء  
المعالجة الحيوية ، يسمح لها بالترسيب في الخارج ، ويصير الناتج ماء  
نقيا نوعا . واما أن يعاد تدوير الحماة في جهاز التخدير ، أو يحضن مرة  
أخرى لصنع السماد .

والسمة المهمة لتشغيل المخلفات ، هي تقليل عدد المركبات  
العضوية ، في المخلفات الآدمية ، والتي يعبر عنها كمطلب بيولوجي  
للأكسجين (BOD) و (BOD) هي كمية الأكسجين التي تحتاجها الكائنات  
العضوية ، في المخلفات الآدمية ، والتي يعبر عنها كمطلب بيولوجي  
في الماء .

والعديد من المواد العضوية التي تتضمن هذه الكائنات العضوية  
بداخلها ، سوف تقوم باستنزاف كل ما لديها من أكسجين ، وجعله مبيتا  
للأسماك ، وغير صالح للشرب ، ويكون محتويا على البكتيريا الملوثة .

وفي المخلفات الآدمية التقليدية ، يتم تغير المادة العضوية أحيائيا عن  
طريق الكائنات العضوية الدقيقة ، في محطة المعالجة ، والتي ينتهي بها  
المطاف الى ثاني أكسيد الكربون ، أو كتلة حيوية . وتولد الطرق البديلة  
الميثان ( الغاز الحيوي ) من هذه المادة . ولكن هذا ليس هو الاستخدام  
الشائع .

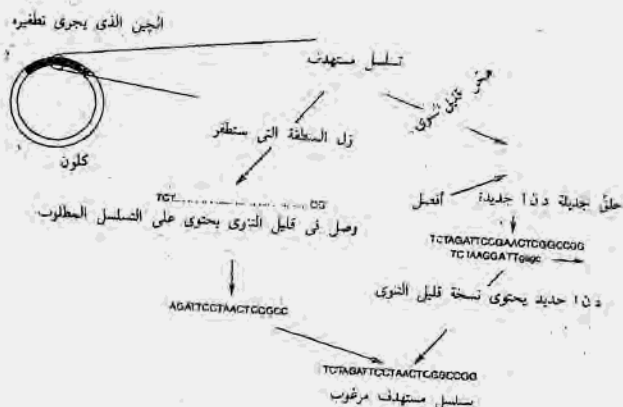
## الجينات الطافرة - الموجهة الموقع

### SITE-DIRECTED MUTAGENESIS

هذه هي المقدمة للتغيرات النوعية الأساسية - التغيرات الاحيائية - على قطعة من ال د ن أ باستخدام طرق ال د ن أ المعالج . وتوجد العديد من الطرق للقيام بهذا ، لكن هذه الطرق بصفة عامة ، تشتمل على استخدام ال د ن أ المخلق ( والذي يوجد بداخله التغير المرغوب فيه ، مثل المستنبت m13 ) ، لاحلال قطعة من ال د ن أ بالجين الأصلي . ويمكن ان يتم ذلك عن طريق نسخ نسخة جديدة من الجين ، من النسخة القديمة ، اما عن طريق استخدام انزيم ( والذي يعمل عادة على ال د ن أ ذى الخيط الواحد ) ، أو بحذف النسخة القديمة لقطاع الجين المطلوب تغييره احيائيا ، ووصله بنسخة جديدة متغيرة احيائيا .

والاسلوب البديل للطفرات الجينية الموجهة الموقع ، هو بعض نسخ الطفرات الجينية العشوائية ، حيث يتم تغير ال د ن أ احيائيا بطريقة عشوائية ، عن طريق المعالجة الكيميائية ، ويتم اختيار الطافر المرغوب من خليط النتائج .

انظر الرسم رقم : ٤٤ .



شكل ٤٤ الجينات الطافرة الموجهة الموقع

هو أسلوب تحسين التربة ، الذي يتم عادة عن طريق استخدام البكتيريا ، أو الفطريات ( وهذا الأسلوب يأتى مخالفا لما هو متبع فى العلاج الحيوى الذى يقوم على أساس تنظيف التربة من المواد السمية الموجودة بها ) \* وتشتمل طرق تحسين التربة على تحليل المادة العضوية ، فى التربة بحيث تصبح التربة سحرء (Humus) ، وتوفير المعادن للتربة مثل الفوسفات لكنى يستفيد منها النبات ، عن طريق جعلها قابلة للدويان فى الماء \* وتثبيت النتروجين ، وأحيانا إضافة عنصر العلاج الحيوى أيضا .

وقد اشتهرت طرق تحسين التربة ، بأنها الطريق الى زراعة الصحراء ، وجماعها ارضا خضراء ، وعلى الرغم من ذلك فإنها لم تحقق الرسالة المنشودة ، ويرجع ذلك أساسا الى أن الصحراء ليست بالأرض الواعدة ، حتى يتم تعيدها بالرعاية ، وبسبب الظروف المناخية ، والكيميائية \* وكل ما كان يعول على تحسين التربة ، قد تم احتواؤه فى طرق العلاج الحيوى .

## SOLAR ENERGY

## الطاقة الشمسية

لقد كان هناك الكثير من الفوائد ، باستخدام طرق التقنية الحيوية ، فى توليد الوقود أو الطاقة من أشعة الشمس \* وهذا بالطبع ما تقوم به النباتات على الدوام ، لكنه حينما استخدمت النباتات لكى تقوم بهذا العمل للانسان ، فقد كان الأمر صعبا .

ان أبسط الطرق هى زراعة النباتات ، ثم تحويلها الى وقود : ويتم ذلك بأكثر الطرق تقليدية ( عن طريق حرق الأخشاب ) ، أو عن طريق زراعة الكائنات العضوية ، التى تحتوى على محتوى عال من الزيوت ، لصنع الوقود الزيتى \* وقد كانت محاولات استخدام الطحالب فى صنع الوقود الزيتى محاولات غير مقبولة اقتصاديا ، مثلما استخدمت بكتيريا التمثيل الضوئى ، فى صنع الهيدروجين \* ( البكتيريا التى تولد الهيدروجين أو الميثان ، كانت أكثر نجاحا ، وهى فى الواقع أساس تقنية الغاز الحيوى ) .



وقد كانت هناك خطط مخفوفة بمخاطر الكهرباء الكيميائية ، لعيلية التمثيل الضوئي مباشرة في توليد الكهرباء . وقد يتم ذلك إما عن طريق استخدام الخلايا السليمة ( المشابهة للحساسات الحيوية البكتيرية ) ، أو بعزل المركبات البروتينية من جهاز التمثيل الضوئي ، واستخدامها ككواشف كيميائية .

والمركبات البروتينية الجديرة بالاعتماد ، اشتملت على النظم الكهربائية الضوئية التي تحول الطاقة الضوئية ( I OR II ) الى قوة كهربية كيميائية في الكلوروفيل ، وأجزاء أكثر تخصصاً من جهاز التمثيل الضوئي ، مثل مركب الاستشعار ، الذي يجذب بالفعل الفوتونات ويديرها الى المركز المتفاعل . ومخرجات القوى حتى اليوم قد زادت بطريقة ضخمة ، عن طريق الجهود والطاقة المطلوبة ، لصنع المواد المطلوبة من أجل التجربة ، وإن تعقيد جهاز التمثيل الضوئي داخل الخلية ، جعل من ذلك امكانية صعبة لجعل النظام قابلاً للتشغيل .

والطريق البديل يأتي في استخدام جهاز كيميائي تخليقي . واحد الأمثلة على ذلك هو سلسلة التفاعل الكيميائي التي تبني على أساس الروثينيوم ( عنصر فلزي نادر ) .

ومركب الروثينيوم ( الروثينيوم ( ١١ ) الثلاثي ( ٢ ، ٢ - البيردين ) ) ، هو عامل اختزال في حالته العادية ، لكنه قد يصبح عاملاً مؤكسداً قوياً عندما يثار بالضوء الأزرق .

وباستعمال الحفاز المؤكسد الفلزي وميثيل الفيولوجين (MV) كمستقبل للإلكترونات ، فإن هذا المركب يستطيع أن يحول الإلكترونات من الماء الى MV وهذا الى MV<sup>+</sup> المختزل يمكن استخدامه ( نظرياً ) في اختزال المركبات الأخرى ، وبالرغم من ذلك فإن النتائج التي نحصل عليها ليست بالنتيجة الطيبة التي نقول بهذا العمل ، حتى أنها لا تعد أكثر فائدة بحثية .

## تغير استنساخ الخلية الجسدية SOMACLONAL VARIATION

هذا التغير الذي يشاهد بين الأفراد في مستنسخ (Cleen) ، وبصفة خاصة في المستنسخات النباتية . وعندما تقوم بفصل نبات الى مكوناته الخلوية ، وتقوم بزرعها في الظروف المناسبة ، فإنك تستطيع ان تجعل كل خلية ، ان تصبح نباتاً جديداً . ونظرياً فإن كل من هذه النباتات ،

يجب ان يكون متطابقا وراثيا مع ( النبات الأصلي ) . وفي الواقع العمل ، فان الحلية تصير الى خلية الكالوس - وهي الكتلة غير المميزة من الخلايا وتستطيع الخلايا ان تضاعف كروموسوماتها المتما ، ان تفقد جينات ، أو حتى تفقد كل الكروموسومات . وعندما تهبط الكالوس لكي تنمو الى نبات جديد ، فان النبات يرث هذه التغيرات الوراثية ، وعلى ذلك لا يكون متطابقا وراثيا مع النبات الأصلي . هذا التغير ، هو التغير الاستنساخي للخلية الجسدية .

وقد يأتي هذا التغير بالفائدة أو المشاكل لمربي النباتات . انها مشكلة ، اذا اردت ان تستخدم تقنية الاستنساخ النباتي في زراعة مساحات كبيرة من النبات العالي القيمة : حيث ان نسل معظم طرق الاستنساخ سرف لا يكون مشابها للنبات الأصلي . وقد كان تغير استنساخ الخلية الجسدية كارثة لمربي البطاطس ( حيث ان البطاطس تميل الى تغيير استنساخ الحلية الجسدية ) وقد سبب مشاكل كبيرة لمحاولات ( انليفر ) عندما قام باستخدام طرق التكاثر اللاتزاوجي الدقيق في زراعة أشجار زيتون النخيل ، في جنوب شرق آسيا في منتصف الثمانينات . وبالرغم من ذلك ، فانه آتاج الفرص لاستيلاء أنواع نباتية جديدة ، والتي قد يكون من الصعب أو من المستحيل ان تستولد باستخدام طرق الاستنبات التقليدية .

## الرياضات والتقنية الحيوية

### SPORTS AND BIOTECHNOLOGY

بالرغم من حقيقة أن وسيلة بحث النشاط ، وبخاصة الرياضات ، هي مجالات العمل الكبيرة ، وتقرب في الحجم من الصناعات الزراعية والكيميائية ، الا أن التقنية الحيوية قد اهتمت هذا الجانب الترويحي من الحياة ، وفضلت عليه العناية بالصحة وتشغيل منتجات الصناعة . والاستثناءات الوحيدة الكبرى ، تبدو في مناقشات اساءة الاستخدام الفعالة لمنتجات التقنية الحيوية ، من أجل اكتساب ميزة رياضية .

وهناك حالتان خاصتان قد نوقشتا بشوسع كبير : فقد تكونان أو لا تكونان واقعا أكثر من احتمال اساءة استعمال ، مثل الشافعات الرسمية التي لا تستند الى الدليل الواقعي الاكيد بالنسبة لها .

هرمون النمو : ان سوق هرمون النمو المستخدم فى العلاج الطبي ، تعتبر سوقا صغيرة : بينما يلاحظ ان سوق الدواء ، تعتبر كبيرة جدا ، ويجب ان تحتوى على بعض الارشادات ، التى لم تكن موجودة عندما استحدثت البروتين لأول مرة من البكتيريا .

والمجالان الجديدان للتطبيق الجديد ، هما لقصىرى القامة ، ومن اجل الرياضة . وقد وضعت شركة كايى فارماسيا الاعلانات فى المجالات الطبية فى اواخر عام ١٩٩١ ، والتى تقترح فيها ، ان هرمون النمو ، قد يكون علاجا لحالات الطفولة التى تكون قصيرة ( وليس القصر ناتجا عن مرض ، لكن القصر بنسبة بسيطة عن المستوى الطبيعى للأطفال فى هذه السن ) . وهذا العلاج يمكن الدفاع عنه على اعتبارات نفسية ، بينما التطبيق الذى لا يمكن الدفاع عنه لاسباب طبية ، هو استعمال هرمون النمو ، للمحاولة لجعل الناس طويلي القامة بطريقة غير عادية ، لكى يحصلوا على بعض المميزات فى الالعاب الرياضية مثل كرة السلة . ولكى يتم ذلك ، فانه يجب ان يعطى للشباب فى مرحلة المراهقة المبكرة .

ان اساءة استعمال الهرمون عن طريق الأشخاص البالغين ، الذين يحاولون استخدامه ، يزيد من كتلتهم العضلية بطريقة فعالة . وقد انتشرت الشائعات التى تقول بأن الناس حاولوا اكتساب هرمون النمو ، كى ينقلوه الى آبائهم - وسواء اكانت هذه خرافة حضارية ، التى تتماشى مع الخرافة التى تقول بأن النساء يضعن كلب البودل ( كلب ذكى كثيف الشعر ) فى افران الميكروويف ، والأشخاص الذين اكتشفوا قفرانا فى الهيدورجر ، أو تلك التى تبني على حادثة غير واقعية ، ليست واضحة تماما .

ايرشروبوتين (EPO) : طور هذا العقار الحيوى لزيادة معدل انتاج كريات الدم الحمراء ، فى عدد من الأمراض ، مثل الانيميا والفشل الكلوى ، حيث يكون المرضى لديهم نقص فى كريات الدم الحمراء ، بينما هناك علاجات أخرى وخصوصا لمرض الليوكيميا (مرض ابيضاض كريات الدم) ، قد استنزفت خلايا نخاع العظمى ، والتى جعلت من المرضى ، مطووين للانيميا الناشئة من المرض الجينى ( هذه الانيميا التى سببها العلاج وليس المرض ) . وقد كان هناك افتراض بأن العدائين استخدموا الـ (EPO) وذلك لزيادة مستوى كريات الدم الحمراء عن المستوى الطبيعى ، لكى يملأوا ليماتهم مقدرة اكبر على حمل اكبر نسبة من الاكسجين . وقد يمنحهم هذا قدرة اكبر على التحمل فى سباق المسافات الطويلة

( الماثرون ) ، وهذا العقار له خطورة فعلية جسيمة ، حيث انه يزيد لزوجة الدم ، ومن ثم المخاطر الناجمة عن الازمة القلبية ، السكتة المخية . وقد توفي عدله ستياق الدراجات الهولندي الذى يحتمل ان يكون قد تعاطى هذا العقار ، عن عمر يناهز السابعة والعشرين ، فى عام ١٩٩٠ .

## تجهيزات المعمل القياسية

### STANDARD LABORATORY EQUIPMENT

هناك قطع قليلة من أدوات القياس المستخدمة ، والتي يستخدمها جميع العاملين فى جمل التقنية الحيوية ، ويرجعون اليها بأسمائها التجارية المناطرة الى (hoover) . أو (pc) . ومن الأنواع الشهيرة من هذه الأدوات :

✱ طبق النافورات المتعددة : ويسمى أيضا طبق ذا ال ٩٦ نافورة ، أو طبق اليكروتيتير ، وهو طبق من البلاستيك به ٨ صفوف ويحتوى كل صف على ١٢ نافورة مستديرة صغيرة . ويستخدم بكثرة فى مستنيمات الخلية والبيولوجيا الجزيئية من أجل أحداث التفاعلات ، عندما نريد القيام بنقش العمل الى ما يصل الى ٩٦ عينة فى الحال . والآلات المستخدمة فى الغسيل واكتشاف اللون داخل الطبق حتى ال ٩٦ نافورة بطريقة اتوماتية ، تعتبر شائعة .

✱ جيلسون : أى نوع من الميكروبيتيتور ، وهو الجهاز الذى سوف يقيس حجم ( أى واحد ميكرون - واحد مليجرام ) من السائل بطريقة روتينية .

✱ ايندورف : طارد مركزى ، ويكون بحجم ميني . هائى فائى ذلك ، والذى يوضع فوق البنش : وايضا الانابيب البلاستيكية ذات سعة ١٥٠ ملجم ، التى توضع داخل الطارد المركزى .

✱ عمومى : أنبوبة أسطوانية ، لها غطاء حلزوني ، يسع حوالى ٢٠٠ ملجم ، ويضع فى الوقت الحالى من البلاستيك .

## عوامل نمو الخلية الجذعية

### STEM CELL GROWTH FACTORS

وهي تلك المركبات ، التي تكون غالباً بروتينات ، والتي تعمل لكي تجعل خلايا الجذع تنمو بطريقة أسرع ، والخلايا الجذعية ، والتي ان لم تكن هي ذات نفسها الأجزاء الحساسة من العضلة أو الدم ، إلا أنها تنمو داخل الخلايا التي تصنع هذه الأنسجة . وعلى ذلك فهي ( الجذر ) الذي تنشأ فوقه ( أوراق ) الأنسجة . وعلى هذا ، فإن الخلايا الجذعية لها دوران : لعمل المزيد من الخلايا الجذعية ، وان تصنع ( ذرية ) خلاياها المميزة .

ومن أفضل خلايا الجذع المميزة ، هي تلك الخلايا الموجودة بالنخاع العظمي . هذه الخلايا الجذعية - حوالى ١ فى ١٠٠٠٠٠٠ من خلايا النخاع العظمي - تقوم بتشكيل جميع الخلايا الموجودة بالدم . وتسمى هذه الخلايا الجذعية بـ ( totipotent ) لأنها تستطيع صنع أى نوع من خلايا الدم المعقدة . وعندما يصل نسلها الى طور النمو ، فإنها تصبح ثابتة ( محددة ) : فى الجهاز الذى يقوم بصنع نوع أو آخر من الخلايا ، وفى النهاية ، تقوم بتطوير الخصائص الأخيرة ، للخلايا المقصودة ( المميزة ) ، والتي تنطلق الى مجرى الدم . ونفس الأسلوب ، يتم مع العضلات ، فى البشرة ، وفى تنمية الأعصاب ( التى تشتمل على المخ ) .

ومن الواضح انه إذا استمرت الخلايا الجذعية فى القيام بدورها ، فإنه يجب أن يكون هناك توازن بين المعدل الذى يتم به صنع خلايا الجذع الجديدة ، والمعدل الذى تتحول فيه الى خلاياها الوليدة المميزة . وإذا حدث وقامت بعمل خلايا مميزة كثيرة جداً ، فإنه لن يتبقى شيء من خلايا الجذع للمستقبل . وإذا حدث وكان هناك انقسام كثير للخلايا الجذعية ، فإنه سيؤدي فى النهاية الى السرطان . وتقوم بطارية من الضوابط بالتحكم فى هذا الاتزان وتنظيمه : ان الانحرافات فى هذه الضوابط قد تؤدي الى السرطان . ويمكن تغيير هذه الضوابط بطريقة اصطناعية ، من أجل تصحيح حالات المرض .

ومن أكثر الخلايا الجذعية التى تمت دراستها ، هي خلايا الجذع الدموية ( مكونات الدم ) .

وعامل خلية الجذع الحقيقي (scf) ، قد تم عزله في عام ١٩٩٠ ، لكن سلسلة العوامل الأخرى التي تؤثر في المراحل المبكرة للتحديد والتمييز ، قد اكتشفت ، وتم استنساخ جيناتها المناظرة ، وذلك من أجل هدف تطويرها للاستخدام الدوائي .

انظر أيضا : عوامل النمو ص : ٢٠٩ ، والجينات الورمية ص : ٢٨٦ .

## STERILIZATION

## التعقيم

يوجد هناك عدد من الطرق الثابتة ، لتعقيم الأجهزة والمواد ، في الاستخدام البيولوجي . ومن الواضح أنه إذا أعد كائن عضوي دقيق أو خلية مستنبطة ، لكي تنمو ، أما يفرض البحث أو من أجل الإنتاج ، فإنه من الضروري ألا يوجد كائن عضوي آخر في هذه الخلية أو الكائن العضوي في النمو معها ، فيحتمل أن تقضى عليها أو تحدث بها تلوثا غير مرغوب . ومن ثم فإن التعقيم ، هو الجزء المهم لاية عملية تقنيحيوية .

وتوجد أربع طرق عامة يتم استخدامها :

١- التسخين : جميع الكائنات العضوية سريعة التآثر بالتسخين ، بالرغم من أن البعض أكثر تأثرا من الآخرين . وقد يكون التسخين جافا أو رطبا . والتسخين الرطب حتى درجة حرارة ١٢١ مئوية في جهاز المعقم الأوتوكلاف ( وهو بصفة أساسية ، عبارة عن موقد ضغط كبير ) هي الطريقة الشائعة في تعقيم الأجهزة والكواشف ، نظرا لرخص ثمنها وسهولة تشغيلها .

٢- المواد الكيميائية : كثير من المواد الكيميائية ضارة بالصحة . والمواد الشديدة التآكسد مثل حمض الكروم ، تستخدم في نزع البقايا العضوية من الأواني الزجاجية . وبالرغم من أنها مبيدات عضوية معتدلة - حيث أنها تقتل الكائنات العضوية الدقيقة وتبقى على بقية الأشياء الأخرى بحالة سليمة - ولذا فإنها تستعمل بكثرة . ويستخدم العديد منها ، كمعامل تنظيف ، وإن لم تبتلع بطريق الخطأ ، فإنها قليلة الضرر نسبيا للإنسان . والنوع الآخر للعلاج الكيميائي ، هو العلاج بغاز المبيد العضوي ، وهو عادة أكسيد الإيثيلين . وهذا الغاز من مميزاته أنه لا يتم تحييف الجهاز بعد التعقيم به . وعادة تكون المبيدات العضوية غير مناسبة لتعقيم السوائل ، لأنه لا توجد طريقة لاستخراج تلك المبيدات من السوائل بعد تعقيمها .

✻ التعقيم بالأشعة : ان أشعة جاما تستطيع ان تعقم أى شيء لكنها ، أشعة خطيرة ، ومكلفة نسبيا فى إنتاجها ، والأشعة فوق البنفسجية ، تعتبر من عوامل التعقيم الفعالة ، وهى آمنة الى حد ما ، بالرغم من أنه لكى نتأكد أن شيئا ما قد عقم ، فإنه يعرض الى الأشعة فوق البنفسجية ، لفترة طويلة من الوقت ( من دقائق الى ساعات ) ، بالإضافة الى ذلك ، فإن الأشعة فوق البنفسجية ، لا تنفذ الى مسافة بعيدة داخل السوائل أو الأجسام ، ولذلك فإنها تستخدم عادة لتعقيم الأسطح .

✻ الترشيح : وهذه الطريقة تعتبر مناسبة للسوائل أو الغازات ، لكنها شديدة القاعلية : وفى العادة ، فإن المرشح الذى تكون قفحة ثقبه  $10/2$  ميكرون ، سوف يقوم باستبعاد كل الكائنات العضوية من السائل ما عدا الفيروسات .

ويجب ان تختار طرق التعقيم المختلفة ، للتطبيقات المختلفة . والمشكلة الرئيسية التى يجب التغلب عليها هى انسجام المواد . وعلى ذلك فإن العديد من اللدائن ، تفقد خاصية لونها ، وتصبح عشة ، عند تعرضها الى أشعة جاما ، وتنصهر عند الحرارة الزائدة . والعديد من وسائل التخير ، والمستنبتات الحلوية ، لا يمكن إدخالها الى المعقم ، لأنه قد يدمر ، بعضا من المادة الغذائية بها .

## STRAIN (CULTIVAR)

## الصفة الوراثية

الصفة الوراثية للكائن العضوى ، هى النوع الذى يكون متميزا وراثيا عن بقية الأنواع الأخرى المثلة له ، والتي ينتمى اليها الكائن العضوى ، ولكنه ليس مختلفا بالدرجة التى يمكن إطلاقها عليه كنوع جديد . ان الأعضاء المشتركين فى الصفة الوراثية ، هم أكثر تشابها وراثيا لبعضهم البعض ، عن الأعضاء المشتركين فى صفات أخرى .

ان كلمة صفة وراثية سلالة (strain) ، تستخدم عادة مع الكائنات العضوية الدقيقة ، لوصف كائن عضوى معين ، والذي يكون قد تم عزله ، أو وُثِر هندسيا لكى يكتسب بعض الصفات مثل النمو السليم ، أو إنتاج سلالة كبيرة . ان عزل وتحسين صفات بعض الكائنات العضوية ،

على الجزء الأساسى لعملية جعلها مناسبة للعملية الاقتصادية للتقنية الحيوية .

وبالنسبة للحيوانات ، فإن مصطلح نسل (breed) ، أو أحيانا سلالة (race) ، يقصد بها غالبا نفس الشيء - مجموعة متجانسة وراثيا من الحيوانات ، وعادة ما تشتق من زوج من الآباء ، ، واللذين يكونان متميزين عن بقية الحيوانات الأخرى لنفس النوع .

إن الإنسان أو السلالات ، يمكن تناسلها مع بعضها البعض ، فى حين أن الحيوانات من الأنواع الأخرى نادرا ما تستطيع ذلك ، ومن ثم ، فإنه يوجد عدد كبير من الأنسال المختلفة للكلاب مثل ( كلب الاسكيو ، واليودل ، و كلب labradors ) الخ . والتي تتناسل لى تنتج كلابا ذات صفات جنسية معينة .

وبالنسبة للنباتات ، فإن المصطلح (cultivar) ، له معان متنوعة متشابهة ، ويستخدم مصطلح صفة (strain) ، أحيانا مع النباتات ولكنه نادرا ما يستخدم مع الحيوانات .

انظر تطوير الصفة الوراثية ص : ٣٧٠ .

انظر أيضا عزل الصفة الوراثية ص : ٣٧٢ .

## STRAIN DEVELOPMENT

## تطوير الصفة الوراثية

وتسمى أيضا بتحسين الصفة الوراثية ، وهو الاصطلاح الشامل الذى يستخدم من أجل تحسين صفات الكائن العضو . بحيث يمكن أن تقوم بتنفيذ عملية التقنية الحيوية بكفاءة عالية . إن الأهلأف المنشودة هى خلق كائن عضوى ، أن يصنعها بكميات ضخمة ، ولا يصنع أى شيء آخر بكمية كبيرة ( وبذلك تستطيع أن تنقى المنتج الخاص بك بسهولة تامة ) ، واستخدام الأشياء التى يمكن الحصول عليها بسهولة ، لى ينمو عليها الكائن ، لا يتطلب ظروف رقابة شديدة حريصة لظروف المستنبت . إن فكرة الصفة الوراثية المحسنة ، يمكن توضيحها بأشجار الصنوبر المستخدمة فى إنتاج لباب الأخشاب : إنها تنمو فى أى مكان من التربة ،



الهواء ، والماء ، وتستطيع أن تصنع الكثير من الكميات بسهولة تامة ، عن طريق اعداد عجينة اللب ، وهذا هو السبب في أن اللباب يعتبر أرخص على سبيل المثال من (Interform) .

وتوجد هناك عدة طرق لتحسين الصفة الوراثية :

✳ الاختيار المتنامي : وتشتمل هذه الطريقة على أخذ الصفة الحالية ، ومعالجتها بالمواد الكيميائية ، التي تحدث التغير الاحيائي ( الجينات الطافرة ) ، والنظر الى عدد الصفات المنحدرة من السلف ، للبحث فيما اذا كان أى منها مكتسبا تغيرا احيائيا ، يستطيع أن يجعلها أكثر انتاجا . وتعتبر هذه عملية شاقة ومضنية للوقت ، لكنها تعتبر الأسلوب الأكثر استخداما لتحسين انتاجية المواد الكيميائية مثل الأجسام المضادة ، أو الأحماض الأمينية في عمليات التخمر . انه ذلك الأسلوب العضوائي للفصل ، الذى عن طريقه ، يجب أن يتم فصل عدد من المتغيرات ، وان مفتاح النجاح ، يكمن فى الكيفية التى يمكن ان تفصل بها هذه الاعداد بسرعة وبطريقة اتوماتيكية ، أى أنها ( قلعة النظام على الفصل ) .

وتعتبر الطرق الأخرى أكثر توجها .

✳ التهجين : وفى هذه الطريقة يتم أخذ نوعين من الصفات وجمعها وراثيا . وقد استخلصت هذه الطريقة كثيرا فى الزراعة ، ولما كانت الكائنات الحيوية فى مجال الزراعة متنوعة جدا ، فان هذه الطريقة لا يمكن استخدامها هنا بنجاح تام . والمتنوع الذى يمكن تطبيقه على نطاق واسع فى النظم البكتيرية هو الآتى :

✳ الاقتران : وفى هذه الطريقة ، يتم نقل عدد قليل من الجينات المرغوبة من صفة الى أخرى .

✳ الهندسة الوراثية : وفى هذه الطريقة ، يتم البحث فى تغيير التركيب الجينى للكائن العضوى ، وذلك بإدخال الجينات اليه مباشرة . وهذه الجينات تستطيع ان تشفر عن الكثير من الانزيمات الفعالة ، أو توقف عمل الانزيم ، الذى يدمر المنتج الذى يكون مطلوبا انتاجه . ان هذا الطريق يعتبر مقبدا ومكلفا ، ولكنه هو الطريق الوحيد المتاح عندما تفشل الجينات التقليدية .

والطريق المؤدى غالبا الى نجاح تحسين الصفة من خلال أى من الطرق هو اكتشاف طريقة الاختيار . وهذه تكون مجموعة من الظروف التى بموجبها ، يكون للصفة التى تولىها الميزة عن كل الطرق الأخرى .

اكتشاف الصفة التى تجعل انزيميا يحلل مركبا خاصا أو مجموعة من المركبات ، قد تكون بطريقة مباشرة \* وعلى سبيل المثال ، فإن البكتير الآكل لزيت البترول ، يمكن اختياره ، من خلال زراعة مستنبت من البكتيريا ، فى وسط ، حيث يكون فيه المصدر الكربونى الوحيد هو البترول .

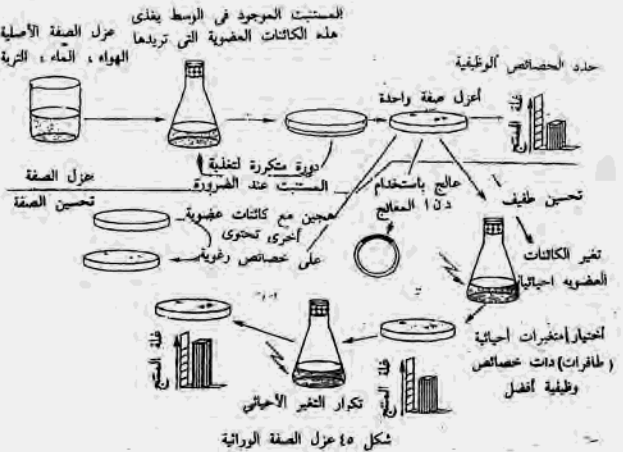
وعلى ذلك فإن البكتير الوحيد الذى ينشط سيكون هو البكتير الذى يستطيع ، اجراء تغير احيائى على البترول ، وكلما استطاع أن يحدث تغيرا احيائيا ، استطاع أن ينمو بطريقة أسرع . وبالرغم من ذلك فإن هذا الاختيار المباشر تسببا نادرا ما يكون متاحا .

## STRAIN ISOLATION

## عزل الصفة الوراثية

وهذه هى طريقة عزل أى بكتير ، أو فى الواقع أى حيوان أو نبات ، عن العالم الخارجى . وبصفة عامة فإن هناك مدخلين لعزل الصفة الوراثية للكائنات العضوية الدقيقة :

✽ أخذ العينات الكبيرة الحجم : كل الكائنات العضوية تقريبا المفيدة فى مجال التقنية الحيوية ، يتم عزلها من التربة ، التى تحتوى على ما بين ١٠٠٠ الى بليون كائن عضوى دقيق فى الجرام . والكائنات العضوية التى توجد فى مكان معين تعتمد على بيئة التربة المحلية ، ومن الواضح أن هذه البيئة تتنوع تنوعا كبيرا . وعلى ذلك فإن احدى الطرق لاكتشاف الكائن العضوى المثالى ، هو بأخذ عينة من كل أنواع التربة بقدر الامكان . والعديد من الشركات التى تعمل فى مجال الكيمائيات والعقاقير ، لها برامج ، والتى من خلالها تلزم العضو العامل فى الشركة ، حينما يسافر الى مناطق بعيدة ان يحضر معه بعض عينات من التربة ، لى تستخدم فى برامج الفصل .



موقع البيئة المناسبة : والطريق الآخر ، هو اكتشاف البيئة التي  
تستطيع فيها الكائنات العضوية التي تحمل خصائص معينة ، والتي تعتبر  
مطلوبة للبقاء عليها حية . والأماكن المفضلة هي ممرات الدفق ، أو مخلفات  
المصانع ، والتي ترغب في تكوين الكائنات العضوية التي تستطيع أن  
تحلل جميع المواد الكيميائية ، التي توجد في البيئة المحلية . وتوجد هناك  
أيضا أماكن أخرى . ان الكائنات العضوية التي تقوم بتحليل الميثان  
على سبيل المثال ، كانت في الأصل معزولة من التربة المحيطة بماسورة  
غاز رئيسية مكسورة .

وبرغم كل الجهود التي بذلها رجال التقنية الحيوية ، في تطوير  
طرق ال د ن ا المعالج ، لتحسين البكتيريا من أجل الاستخدام في التقنية  
الحيوية ، لم تكن في الغالب طريقة الاختيار الأصلية التي كان لها الصدى  
الكبير ، فيما اذا كان الكائن العضوي سنيكون الأساس للعملية  
التجارية أم لا .

ان هذا الاصطلاح ليس قاصرا على التقنية الحيوية بمفردها ، ان هذا الاصطلاح ، يعنى تحالفا بين شركتين مشكلتين بطريقة قانونية ، ويكون هدفهما عادة ، هو تطوير بعض المصالح المشتركة بينهما . وحيث ان اقامة ادارة للأبحاث والتطوير فى شركة واحدة ، يعتبر ، مكلفا للمال ومضيقا للوقت ، وعلى ذلك فان شركات التقنية الحيوية والشركات النووية ، تقيم تحالفا فيما بينهما ، من أجل الوصول الى المهارة والابلاع ، والا فان كل شركة على حدة ستقوم بتطوير عملية الانتاج بالكامل . وقبل كل شيء فان الشريك يجب أن يكون مستقرا ماديا ، وله سند تسويقي ، واسلوب خاص فى مجال الأبحاث والتطوير . وسائل انتاج ، صيغ وقدره على التخزين ، خبرة لدى الهيئات التنظيمية ، أو خبرة تسويق ومبيعات . والقيمة المكتسبة تكمن فى أى الفريقين الذى ستنتمى اليه : وبالرغم من جوهر التحالف ، يضمن أن كلا الطرفين سيستفيدان ، فى الوقت الذى يكون فيه لكل منهما شخصيته المستقلة .

ان التحالفات الاستراتيجية تختلف عن عقود الأبحاث الخاصة ( وغالبا ما يسمى بالتحالف ) ، لكن العقود العادية هى بالفعل ، ان يقوم أحد الأطراف بإداء خدمة ما للطرف الآخر - ان الشيء الوحيد الذى يأتى عن طريق المفاوض الى الباحث هو النقود ، والمندمجون والمكتسبون ، حيث يفقد أحد الشركاء استقلاله . ومن المحتمل ان يكون أفضل أساليب التحالف/الاكتساب المعروفة فى مجال التقنية الحيوية جيبما ، كان اكتساب ٦٠٪ من نصيب شركة جينتك عن طريق هوفمان لاروش فى عام ١٩٩٠ . ومن المحتمل ان شركة جينتك من الضخامة والنشاط بحيث ستستطيع ان تستعيد ذاتيتها ، وبهذا يصبح الاكتساب مشاركة استراتيجية والا فان الوضع السائد الذى تظهره الميزانية ، يعتبر أمرا واقعا .

انها فكرة متقنة قد ظهرت فى مجال الأعمال البحثية ، لكنها لم تستخدم على نطاق تطبيقي واسع حتى اليوم . والفكرة فى هذا الموضوع هى ربط انزيمين ببعضهما البعض ارتباطا طبيعيا ، وهذان الانزيمان يقومان بعمل متسلسلة من التفاعلات .

يأخذ الانزيم الاول الركيزة - ١ ويحولها الى المنتج - ١ ويأخذ الانزيم  
الثاني المنتج - ١ ويحوّله الى المنتج - ٢ .

وإذا اضيف كلا الانزيمين الى محلول من ركيزة - ١ ، فإن المنتج  
- ٢ ، سوف يتراكم . بالرغم من ان جزءا صغيرا من منتج - ١ سيضطر  
الى التراكم في حين أنه لا يوجد شيء يعمل عليه الانزيم الثاني . ان  
الطريقة السريعة والفعالة للقياس بهذا العمل ، هي ربط الانزيم مع  
بعضهما بطريقة طبيعية ، وذلك بصنع بروتين اندماجي منهما ، أو ربطهما  
كيميائيا . ثم بمجرد ان يتم صنع المنتج - ١ بواسطة الانزيم الاول ،  
فانه يسلم الى الانزيم الثاني ( الذي يكون المدخل التالي تماما ) ويتحول  
الى منتج - ٢ .

وهذا له مميزات مهمة ، في الحالات التي يكون فيها المنتج - ١ غير  
مستقر تماما ، أو يكون عرضة للتأثير عليه بفعل الانزيمات الأخرى ،  
لكي تحوله الى منتج ثانوي غير مرغوب فيه . وتسمى العمليات السابقة  
بانتقال الركيزة (Substrate Channelling) ، لأن العملية تعمل كما لو كانت  
هناك قناة ترسل منتج - ١ من انزيم الى انزيم دون ان يتحول تماما  
الى محلول .

وهناك فكرة مشابهة ، وتتعلق بربط عامل مشارك (cofactor)  
بالانزيم . وقد تم ذلك مع العامل المشارك (NADH) نازع الهيدروجين  
الجلوكوزي .

وبما ان معظم نازعات الهيدروجين تحتاج الى (NADH) أو (NADPH)  
المناسب ، اذا ارتبطت كيميائيا بأحد الانزيمات ، فإن أي انزيم آخر يرغب  
في أن يستخدم هذا الجزء ، يجب أن يكون ملاصقا للاول لكي يحصل  
على مركبه NADH . وهذا في الواقع يقوم بربط الانزيمين ببعضهما  
البعض ، بالرغم من علم ارتباطهما ماديا طوال الوقت .

## سائل الخمائر الفائق الحساسية

### SUPERCritical FLUID ENZYMOLOGY

جميع المواد لها درجة حرارة حرجة (Tc) والتي فوقها لا تستطيع  
غازاتها ان تتحول الى سائل عن طريق ضغطها ، عند درجة الحرارة هذه ،  
يمكن للغاز والسائل ان يتواجدا سويا ، اذا وصل الضغط الى الضغط

الحرج (Pc) ، وعلى سبيل المثال فإنه عند درجة حرارة الغرفة ، إذا ضغط ثاني أكسيد الكربون بكمية كافية ( من أتبوبة غاز ) ، فإن الغاز سيتحول الى سائل \* وفوق ٣١ درجة مئوية ، فلا يجنى قدر الضغط الذى تحدته ، لأن الغاز لن يتسائل - أنه سيصبح فقط غازا كثيفا جدا .

ان الغاز المضغوط ضغطا عاليا ، يتصرف الى حد ما مثل الغاز . وإلى حد ما مثل السائل ، وتسمى هذه الحالة بالسائل الفائق الحساسية (SGF) وهى لها بعض الخصائص المفيدة للعمليات الكيميائية والبيوتكنولوجية .

✳ ان الاندماج فى السوائل الفائقة الحساسية ، يكون أسرع عادة من السوائل ، ولذا فإن تفاعلات الاندماج المحدودة ( التى تشمل على عدد كبير من التفاعلات الانزيمية ) يمكنها ان تتم بسرعة .

✳ تعتمد قابلية المواد الكيميائية للذوبان فى (SCFs) ، بدرجة كبيرة من الحساسية على الضغط . ومن ثم فإن الكواشف يمكن ان تتحلل أو يتم التخلص من المنتجات عن طريق الترسيب . وذلك من خلال تغيير الضغط . وبعض المركبات التى تبقى على حالها قابلة للذابة فى الماء ، يمكن ان يتم جعلها قابلة للذوبان بشدة فى (SCFs) باختيار الضغط ودرجة الحرارة الصحيحة .

✳ ان الضغوط ودرجات الحرارة المستخدمة ، لا تحدث ضروا بالعديد من البوليمرات .

✳ استخدمت (SCFs) فى العديد من نماذج التفاعلات الانزيمية . وبصفة عامة ، فإنها تساعد على احتواء كمية صغيرة من الماء ( والذى يتحلل أيضا فى بعض من (SCFs) لكى تساعد على تثبيت الانزيم : وتعتبر أيضا ضرورية اذا استخدم الانزيم الماء ، كركيزة .

وقى مقابل هذه المميزات ، فإن هناك بالطبع بعض العيوب ، وهى أن (SCFs) ، يجب أن يتم حفظها فى ضغط عال . ومن احدى المميزات التى أعلن عنها كثيرا عن الانزيمات ، هى أنها تعمل فى درجات حرارة وضغوط معتدلة .

ان العمل عند ضغط ١٠٠ بار فى (SCF) ، يلغى احدى هذه المميزات . ومن ثم فإن (SCFs) تعتبر مفيدة للانزيمات الحفازة فقط ، اذا استطاعت بعض الأوجه الأخرى باستخدام (SCFs) أن تموض بطريقة واضحة ، التعقيد الزائد من العمل بالغاز المضغوط .

انظر أيضا فخر الطور العضوى ص : ٢٩٢ .

ولما كانت تقنية جديدة ذات امكانية تأثير اقتصادى فعال ، فإن التقنية الحيوية ، قد دعمت عن طريق العديد من المبادرات الحكومية ، خصوصا فى الولايات المتحدة واليابان . وبعض المؤسسات المهمة بتشجيع التقنية الحيوية هى كالاتى :

مكتب تقييم التكنولوجيا (OTA) : وكالة الحكومة الأمريكية المركزية ، التى تستطلع ، وتقدم النصيحة للتقنيات الجديدة .

مراكز الولايات البيوتكنولوجية : هناك ٢٥ ولاية أمريكية لها مراكز ، تقوم بمساعدة التقنية الحيوية . وتقام عادة فى الحرم الجامعى ، وهى تقدم المساعدات من أجل تنشيط الروابط بين الأبحاث الأكاديمية والتطبيقية ، وتقوم بالاتصال بمؤسسات التمويل ، وتقوم بتنشيط التقنية الحيوية الولائية فى الولايات الأخرى بالدول الأخرى . وتستطيع أيضا تقديم الخبرة الإدارية ، وفى بعض الحالات ، تقوم بتقديم التمويل الرأسمالى الاستثمارى والمساعدة الفنية .

بالإضافة الى ذلك ( وعديد من الولايات فى أمريكا ) ، فقد شجعت الصناعات الجديدة التى تخدم التقنية الحيوية . واشتمل ذلك على الضرائب التشجيعية ( كل من المحلية والقومية ) ، والتنظيم العصري .

انظر أيضا النوادى ص : ١٢١





# T

## TANK BIOREACTORS

## المفاعلات الحيوية الصهرجية

تسمى المفاعلات الحيوية أيضا بالمخمرات ، وهي تلك الأوعية التي تتم فيها عمليات التخمر . وخزانات المفاعلات الحيوية ، هي الأوعية التي تنمو فيها الكائنات العضوية الدقيقة ، في حجم كبير من السائل . وهذا يخالف المفاعلات الحيوية النسيجية/الغشائية ومفاعلات الحلية المجردة . والغالبية العظمى من المفاعلات الحيوية التي تستخدم في مجال التقنية الحيوية ، هي خزان المفاعلات الحيوية ، ومعظم خزانات المفاعلات الحيوية ، هي من نوع الخزان المقلب ، لأن التقليب يساعد على توزيع الغاز والمادة المغذية للمادة النامية بطريقة فعالة .

والمفاعلات الحيوية ، يجب أن توفر آلية لادخال الكواشف والكائنات العضوية الدقيقة الى وعاء المفاعل ، من أجل توفير الركيزة ( الغذاء ) للكائنات العضوية الدقيقة ( بالإضافة الى الأكسجين في حالة التخمر الهوائي ) ، من أجل تقليبها ومن أجل الحفاظ عليها في درجة الحرارة المناسبة ، والاس الهيدرونيكي ، الخ .

وضبط درجة الحرارة ، هي بصفة خاصة تعتبر حساسة لجميع عمليات التخمر الحجمية ، لأن الكائنات العضوية الدقيقة الإضية تنتج قدرا كبيرا من الحرارة . والتنوع في التفاصيل يشتمل على الحجم المختلفة والمسافات لمناطق التخزين ( والتي تضمن ان الخليط قد تم مزجه جيدا بواسطة التقليب ) وأنواع مختلفة من المقلبات . وهذه المقلبات تأتي في سلسلة كبيرة من الأشكال والأحجام : ومنها القرص التوربيني ، والتوربين المفتوح ، والقلاب البحري ( الذي يشبه دقان السفينة ) .

والتنوع الرئيسى الآخر بين المفاعلات ، هو آلية الحقن بالغاز . وهذا يتم غالبا عن طريق رشاش ( غيتارة عن أنبوبة أو صفيحة ذات ثقب ) والتي تقذف الفقاعات الى قاعدة المفاعل . وتستخدم أنواع عديدة من الأشكال والأحجام لهذا الرشاش ، والتي تشتمل على الحلقات ،

والمقاطع ( المقلاه ) ، والأنايب ذات الأطراف الميتة - ويجب أن يتم اختيار هذه الأشكال حسب الشكل والحجم للمفاعل ، وكمية الغاز التي سيتم حقنها .

وتوجد هناك خبرات عظيمة في تصميم المفاعلات المناسبة ، لاستنبات نوع من الكائنات العضوية أو نوع من الخلايا ، ونتيجة لذلك ، فإنه توجد العديد من الشركات التي تتخصص في تصميم المفاعلات الحيوية ، والضبط والمهندسة عن ما هو حادث في تقنيات ال د ن أ المعالج والكواشف ، بالرغم من الصيت العالي الذي يلقاه استنساخ الجين .

انظر الديف المخوف ص : ٢١٤ ، المفاعلات الحيوية للخلية المجردة ص : ٢٢٧ +

## TARGETED DRUG DELIVERY

## تسليم الدواء المستهدف

وهذه تستخدم أية طريقة لتوصيل عقار الى موقع داخل الجسم ، حيث يكون مطلوباً في هذا المكان . بدلا من جعله ينلج في مواقع عديدة . وتوجد هناك ثلاث طرق لتوصيل هذا الدواء المستهدف :

وفي الطريقة الاولى ، تتم كبسلة العقار في شيء ما ، يكون عادة الفطاء الليبيدي ( أى الليبوسوم ، انظر الليبوسوم رقم : ١٦٥ ) ، وان الفطاء نفسه يكون مغلفا بمادة ، ترتبط بالخلية المستهدفة - الجسم المضاد المخصص لهذه الخلايا ، الجليسيوبروتين ( البروتين السكري ) ، أو الجزيء المتقبل ، أو الرابط . وينتقل الليبوسوم في الدم الى ان يجد ضالته : وبمجرد ان يقابلها فإنه يلتصق بها ( الخلية ) ، ثم يفرغ المحتويات داخل الخلية .

والطريقة الثانية تربط آلية المستهدف مباشرة بالعقار ، وفي هذه الحالة فان العقار ، اما أن يعمل خارج الخلية ، أو يكون قادرا على ادخال نفسه داخل الخلية . وقد كثر الحديث عن التطبيق الذي يربط البروتينات السمية بالأجسام المضادة : يستطيع البروتين أن يلج داخل الخلية ومن هناك يستطيع أن يحطم الآلية الخلوية ، ولكنه فقط في حالة ما يكون محمولا بالقرب من الخلية بواسطة الجسم المضاد . وهذا الترابط يسمى بالسميات المناعية . ومن الواضح ان هذا التطبيق يقصد به تدعيم الخلايا

أَسْرطانية ، أو بطريقة يمكن تصورها ، الخلايا المصابة بفيروسات طويلة الأجل مثل (HBV) .

ان المشكلة الحادثة مع هاتين الطريقتين ، تنحصر في كيفية ادخال حامل العقار المقعد من مجرى الدم الى النسيج المستهدف : وما لم يكن المستهدف هو الخلايا البطانية لأوعية الدم ، أو أنواع قليلة في الكبد ، الرئة ، أو الكلى ، فإنه لا يوجد شيء كبير في الحجم مثل الليبوسوم ، يستطيع الهروب من الأوعية الدموية ، والولوج إليها .

والطريق الثالث ، هو جصل العقار كعقار أمامي (Prodrug) ، الذي ينحصر الى كل أنسجة الجسم ، والذي يتغير الى عقار فعال فقط ، بواسطة أحد الأنسجة ، لأن هذا النسيج له مستوى عال من الانزيم ، الذي يستطيع أن يقطع العقار الأمامي الى حامل خامل وعقار نشط . وهذا من السهل عمله بالنسبة للأنسجة مثل أنسجة الكبد والكلى ، والتي لها مجموعة كاملة من الانزيمات المتخصصة فعلا .

انظر : التوافق المنيع ص ٢٣٢ .

انظر أيضا السميّات المناعية ص : ٢٤١ .

## THERMAL SENSORS

## أجهزة الاحساس الحرارية

أجهزة الاحساس الحرارية ، هي تلك الأجهزة التي تستطيع ان تكتشف التغيرات الطفيفة في السخونة أو درجة الحرارة ، وهي معروفة جيدا في كثير من التطبيقات . مثل هذه النظم تستخدم غالبا في أنظمة غاز التصوير الكروماتى ، لاكتشاف الجزيئات من عمود (GC) وقد كانت هناك بعض المحاولات لاستخدام أجهزة الاحساس الحرارية ، كأجهزة احساس عضوية . وفي هذه الحالة يقوم المجس باكتشاف الحرارة الخارجة : عندما يتم التفاعل الانزيمى . وهذه الطريقة قد تكون أكثر سهولة من الالكترودات الانزيمية ، حيث انه عندما تستخلص بعض التفاعلات الانزيمية القليلة نسبيا في نقل الالكترونات ، والتي قد تلتقط عن طريق الالكترود ، فإن الناتج تقريبا يخرج على هيئة حرارة . والمشكلة الناتجة هنا انه بالنسبة للعينات الصغيرة من المادة المخففة ، تكون كمية الحرارة الناتجة طفيفة ، ومن هنا تأتى الحاجة الى أجهزة حساسة جدا للحرارة .

المحب للحرارة ، هو الكائن العضوى الذى ينمو فى درجات حرارة أعلى من معظم الكائنات العضوية الأخرى ، وبصفة عامة ، فإن سلسلة كبيرة من البكتيريا ، الفطريات ، وبعض النباتات القليلة ، والحيوانات ، تستطيع أن تنمو فى درجات حرارة أعلى من ٥٠ درجة مئوية ، فإن محبات الحرارة هى الكائنات العضوية التى تستطيع أن تنمو فى درجات حرارة أعلى من ٥٠ درجة مئوية . ويمكن تصنيفها بطريقة عفوية تماما ، بالاعتماد على درجة نموها المثالية الى محبات حرارة خفيفة ( ٥٠ - ٦٠ درجة مئوية ) ومحبات حرارة ( ٦٥ - ٨٥ درجة مئوية ) ، ومحبات الحرارة القصوى ( ٢٨٥ درجة مئوية ) . ومحبات الحرارة القصوى تنمو عادة فى مناطق شديدة الحرارة : على سبيل المثال الينابيع الساخنة ، وأجهزة تسخين الماء ، وفتحات التسخين فوق سطح البحر ، وأنابيب المياه الساخنة المنزلية .

ومحبات الحرارة ، تعتبر مهمة بالنسبة لعلماء التقنية الحيوية ، بسبب اقتصاديات التخثير ، والانتقال الحيوى - العديد من العمليات الصناعية ، يمكن خفضها عن طريق الانزيمات ، لكن الانزيمات بطيئة جدا ، وقد تسرع هذه العمليات بتسخين التفاعل ، لكن هذه الطريقة سرعان ما تدمر الانزيم . ان وقع درجة حرارة التفاعل يعتبر مفيدا أيضا ومرغوبا لأنه يقلل اللزوجة ، ويزيد من معدل اندماج الكواشف ، وبذا يقلل كمية التقليب ، وطاقة الدفع المطلوبة ، وتمنع الحرارة الانزيمات الأخرى من العمل ، أو ( عادة ) ، تقوم بتلويث الكائنات العضوية التى تنمو فى المفاعل .

وقد تكون الانزيمات المستخرجة من محبات الحرارة ، ضرورية لتقاومة مثل هذه الدرجات العالية من الحرارة . وهى أيضا تبلى على الدوام نباتا متزايدا مع المحاليل العضوية . وعلى ذلك فانه توجد فائدة مادية من عزل هذه الانزيمات ، واستخدامها فى العمليات الصناعية . وحيث ان اليكتيريا مخادعة عادة فى نموها ( ويجب ان تنمو فى درجات حرارة عالية ) ، وبمجرد أن يتحدد انزيم مناسب ، فانه من المألوف أن يتم البحث عن استنساخ الجين الخاص به ، فى البكتير الذى ينمو فى درجات الحرارة فوق المعتدلة . وهذا يعنى أيضا أنها قد تتم تنقيتها من كل البروتينات الأخرى فى الحلية البكتيرية ، بطريقة بسيطة بالتسخين : البقية الأخرى

من البروتينات غير القابلة للحرارة سوف تترسب ، تاركة مستحضرا نقيا من الانزيم المستهدف .

تستخدم في العمليات الصناعية ، سلسلة من الانزيمات القابلة للحرارة . كما هو مطبق في أبحاث عزل الانزيمات من البكتيريا ، ومن أحد الملامح ، هي الحصول على عدد كبير متنوع من المصادر من الكائنات العضوية المنتجة ، من أجل فصلها .

ولهذا السبب ، كانت الاراضي الثلجية ، تعتبر واحدة من أكثر مناطق العالم تركيزا لمختلف أنواع الينابيع الساخنة ، هي مصدر غالبية الكائنات العضوية الجيدة للحرارة المستخدمة .

## TISSUE CULTURE

## مزارع الأنسجة

ويستخدم هذا المصطلح أحيانا بطريقة تبادلية مع مستنبت الخلية . ويقصد به باختصار زراعة الأنسجة . أي مجموعات الخلية المتعددة خارج الجسم . وبالرغم من أن هذه العملية تستخدم لوصف مستنبت الخلية - مستنبت الخلايا المعزولة خارج الجسم - حيث أن الطريقتين تستخدمان بطريقة مشابهة جدا نفس الأسلوب ونفس المادة .

إن متطلبات مستنبت الخلية من السهل ذكرها لكنه من الصعب إخضاعه للمصل . أن الشرط الأساسي هو التعقيم ، حيث أن الخمائر والبكتيريا تنمو بطريقة أسرع من الخلايا المستنبتة ، وعلى ذلك ، إذا دخل بكتيريا واحدة الى مستنبت الخلية ، فإنه في الحال ، يفوق الخلايا الثديية عددا . وإن بقايا العمليات الأيضية للبكتيريا وخصوصا الحمض الذي ينتجه ، سيقوم بعد ذلك بقتل الخلايا . ومن ثم فإن الكائنات الأخرى يجب استبعادها تماما . وهذا الاجراء يعتبر من السهل القيام به للكميات المستحضرة معمليا ، ولكن الصعوبة هنا إذا أردنا إنتاج كميات كبيرة من الخلايا .

والشروط الأخرى الواجب توافرها في الوسط من أجل بقاء الخلايا . أن هذا الوسط يجب أن يحتوي على تنوع كبير من المواد الغذائية ، التي تشمل على البروتين والاحماض الأمينية ، وعوامل النمو ، لكي تحفز الخلايا على الانقسام . وفي المعمل يتم توفير هذه المواد عن طريق المصل ، وفي العادة يكون المصل المأخوذ من مصل العجل الجيني (FCS) ولكن هذا

المصل يعتبر مكلفا لاستخدامه ، في المستوى الانتاجي ، وعلى ذلك يستخدم قدر متنوع من الاضافات الغذائية ، الليبيدات ، والبروتينات الليبيدية ، وقد تم صنع هرمونات النمو البيبتيدية ، لتشجيع الخلايا الثديية على النمو ، وتتنوع البيبتيدات المطلوبة حسب انواع الخلية ( وهذا هو السبب في استخدام FCS بكثرة في الأبحاث - حيث يحتوى على معظم عوامل النمو في داخله ) .

والتغير الدللي في مستنبت الخلية هو فيما اذا كانت الخلايا خطافية معتمدة أو خطافية مستقلة . وتعنى الأولى ، ان الخلايا يجب أن تلتصق بأسفل المستنبت لكي تنمو : بينما الأخيرة ، هي التي تستطيع أن تنطلق حرة في المحلول . أحيانا تلتصق الخلايا الخطافية المستقلة على أشياء بآية طريقة ، لكنها ليست في حاجة الى هذا الأسلوب من أجل أن تبقى .

ويستخدم مستنبت الخلايا الثديية على نطاق واسع في مجال التقنية الحيوية . ويصنع المستنبت الأحادي للأجسام المضادة في مستنبت الخلية ( انظر انتاج الجسم المضاد احادي الاستنابت رقم : ١٨٢ ) . ويتم انتاج سلسلة من منتجات العقاقير الحيوية (الدوائية ، عن طريق الخلايا الثديية المهندسة وراثيا ، حيث ان هذه ، تقوم بتخليق الاشكال السكرية الصحيحة من البروتينات .

وتختلف مستنبتات الأنسجة عن مستنبت الخلية ، في ان الأنسجة المعزولة من الحيوانات ، تكون قاتلة ، مثل الخلايا المعزولة مباشرة من الحيوانات . وعلى العكس ، فان سلسلة الخلايا تعتبر غير قاتلة على أساس أنها تنمو وتنقسم بطريقة غير محددة ( انظر التخليد ص : ٢٣٠ ) .

## TOXINS

## السميات ( التوكسينات )

تصنع الكائنات الحية بعضاً من أهم المركبات الخطيرة ، والمعروفة بعدم اشعاعيتها ، مثل الريسين ( بروتين أبيض سام ) - الخروع السمي وسم السعال الديكي . ان جزيئا واحدا من بروتين التسمم الناشئ عن أكل السم القاسد أو اللحم القاسد ، يجلب الى داخل الخلية بليون مرة قدر السم نفسه ، والذي يقتل الخلية . مثل هذه السموم القوية لها استعمالات مهمة ، ويستطيع علماء التقنية الحيوية ، صنع سموم آمنة نسبيا .

ويمكن استخدام السموم على حالتها كوسائل للعلاج . ويطور السم بطريقة لايقاف التشنج العضلي غير المرغوب فيه .

ومن الواضح ان السم لا يمكن تعاطيه عن طريق الحقن ، كما هو الحال مع بقية العقاقير - انه قد يقتل المريض ، وبالرغم من انه اذا حقنت جرعة صغيرة من السم الى داخل العضلة ، فان السم يستطيع ان يشل العضلة -

ان كمية البروتين المستخدمة تكون من الصغر ، لدرجة ان الجهاز المناعي لا يشعر بها ، وعلى ذلك فان الجسم لا يصنع الأجسام المضادة ، اننى تستطيع ان تعادل الجرعات التالية . وقد أنتجت شركتنا البرجان وبروتون الدوليتان ، نسخة من هذا السم بطريقة تجارية لاستخدامه كسمار .

ويمكن اضافة السميّات الى أشياء أخرى لكي تعطىها للسمّة القاتلة . ويحتمل أن تكون المترافقات المناعية هي أفضل مثال على ذلك ( انظر المترافق المنيع ) ص : ٢٣٢ .

ان صنع مثل هذه السميّات يعتبر صعبا ، وحتى مع كل طرق الميكروبات الحيوية المتنوعة المتاحة . وقد حاول الناس نسخ الجينات من أجل هذه البروتينات السمية داخل البكتيريا ، لكنها على تعديلها بطريقة فعالة ( كما هي موجودة بالفعل بكميات صغيرة ) ، مثل هؤلاء العلماء حاولوا اثبات وجودهم ، عندما كانوا يتحدثون عن طموحاتهم فى المؤتمرات .

## النقل بالاصابة ، النقل الانبوبي النقل بالتحويل

TRANSFECTION, TRANSDUCTION, TRANSFORMATION

يقصد بجميع هذه المصطلحات ، عملية ادخال ( د ن أ ) الى الخلايا ، والخلايا الحيوانية والبكتيرية عادة . ان المعنى يعتبر مختلفا حيث يعتمد على نوع الخلايا التى تمت دراستها .

✳ النقل بالاصابة : ويعنى بالتحديد نقل قطعة من ( د ن أ ) الى خلية كجزء من جزئ فيروسى . وبالنسبة للخلايا النباتية والثدييات ، تستخدم بصفة عامة ليقصد بها أى طريقة تقريبا لادخال ال ( د ن أ ) الى خلية .

✽ النقل الأنبوبي : لم يستخدم هذا الأسلوب كثيرا ، وهو يعنى نقل قطعة من ( د ن أ ) من كائن عضوى الى آخر عبر عمليات تبادل ( د ن أ ) المحايدة . وتحدث هذه العملية غالبا فى البكتيريا فقط ، وهى طريقة لهندسة قطعة كبيرة من ال ( د ن أ ) وراثيا مثل بلازميد البكتيريا الزراعية المتورم ( بلازميد TI ) .

✽ الانتقال : ويعنى هذا بالنسبة للبكتيريا ادخال البكتير ليرقع ال ( د ن أ ) الذى اضافته رجل المختبر الى وسطه . والبكتيريا التى تكون قادرة على ذلك تسمى البكتيريا القادرة ، ولما ظهرت عملية التحول وتم اثباتها ، كانت الأدلة الرئيسية فى ان د ن أ هو المادة الوراثية . وبالنسبة لنسبانات ، فقد استخدم الانتقال ، ليضمن التكامل الثابت لـ ( د ن أ ) غريب داخل المادة الوراثية النباتية . ويتم هذا غالبا عبر الانتقال ذى الأساس الورمى بالنسبة للخلايا الثديية ، فان الانتقال يعنى تحويل الخلية من خلية تنوفا محدود بالخلايا المجاورة الى خلية يكون تنوفا محدد فقط بالوسط المتاح لها . والانتقال هو خطوة فى تطوير الخلايا السرطانية ، وهو أيضا خطوة عصبية فى توليد سلسلة الخلية المجمدة . وبسبب هذين المعنيين للانتقال ، اللذين يتطوران بجوار بعضهما ، فان مهندسى الوراثة الذين يستغلون الخلايا الثديية ، يقولون غالبا ، بأنهم نقلوا الإصابة الى الخلايا مع ال ( د ن أ ) ، فضلا عن تحويلها ، حتى لو كان ما يفعلونه مجرد اضافة ( د ن أ ) الى الخلايا .

وتوجد عدة طرق شائعة تستخدم لوضع ال ( د ن أ ) العارى - أى ال د ن أ الذى لم يغلف فى داخل جزيء فيروس ، لبيوسوم ، أو بعض النظم الحاملة الأخرى الى الخلايا .

✽ الخلايا البكتيرية : الخلايا البكتيرية التى تعتبر بكتيريا قادرة ( فى سيكولوجية مناسبة ، التى يتم الحصول عليها بنموها بالطريقة الصحيحة وتعليقها فى المخزن المناسب ) سوف تقوم برفع د ن أ بطريقة عفوية من المحلول حولها . والعامل المشترك المستخدم ، يكون عادة الحاجة الى أملاح المغنيسيوم فى وسطها .

✽ وتستطيع البروتوبلاستات البكتيرية أيضا ان تنتقل عن طريق ادماجها سويا فى وجود ال ( د ن أ ) . ويمكن ان يتم ذلك باستخدام البوليثيلين (PSG) . وتتصل اغشية الخلايا فى وجود PEG مكونة كتل الخلايا المتعددة ، وبعض المحاليل الخارجية ، التى تحتوى على د ن أ يتم اصطيادها داخل الخلية أثناء العملية .



✳ ويمكن نقل الخلايا الشدية بواسطة النقل بالاصابة ، بواسطة  
اضافة د ن أ اليها مثل ترسيب فوسفات الكالسيوم \*

انظر أيضا الحقن الحيوى BIOLISTICS ص : ٦٤ \*

الدمج الكهربى ص : ١٥٥ \*

الفيروس الارتجاعى ص : ٣٤٥ \*

## TRANSGENIC

## العاير الجينى

الكائن العضوى العاير الجين ، هو ذلك الكائن الذى تغير ليحتوى  
على جين من كائن عضوى آخر ، يكون عادة من أنواع أخرى \* فى حين  
ان هذا قد يفترض ان الكائن العضوى المهندس وراثيا قد يسمى ( العاير  
الجينى ) ، ان هذا الاصطلاح يطبق عادة بالنسبة للحيوانات \* وأما بالنسبة  
للبكتيريا أو الخمائر ، فانه يطلق عليها دائما ( مهندسة وراثيا ) ، فى حين  
انه بالنسبة للنباتات ، فان لها فرصة متساوية فى الاستخدام \*

ان خلق النباتات العايرة للجين هو علم حديث نسبيا ( انظر  
الهندسة الوراثية للنبات رقم : ٢١١ ) \*

ويعتبر خلق الحيوانات العايرة للجين ، موضوعا معقدا نسبيا -  
الخلايا الجرثومية ( أى البويضة والحيوان المنوى ، أو الزيجوت المخصب  
حديثا ) يجب أن تتغير - وتغير بعض الخلايا فى الشخص (الخلايا الجسدية)  
ليس مفيدا على الإطلاق ( بالرغم من أنه قد يكون مفيدا لأسباب أخرى ) \*  
وعكلا بخلاف مهندسى الوراثة النباتية الذين يستطيعون إعادة توليد أى  
نات جديد من أية خلية فى النبات تقريبا ، فان مهندسى الوراثة الحيوانية -  
يجب أن يطوروا طرقا لادخال ال ( د ن أ ) ، الى الخلايا الجرثومية \* وتوجد  
عدة طرق للقيام بهذا :

\*\*\* الحقن الدقيق : وهذه هى الطريقة الأولى الناجحة ،  
والتي تحقق بسهولة ال ( د ن أ ) داخل نواة البويضة ( القطر حوالى /  
١٠٠ من المليمتر ) بواسطة ابرة رفيعة جدا \* ويتطلب الحقن الدقيق  
مهارة فائقة \* وهذه هى الطريقة الوحيدة التى تستخدم مع الأبقار  
والأغنام والماعز والخنازير \*

\*\*\* المدوى المنقولة (transfection) : وهذه هي المعالجة الكيميائية للبويضة مع ال ( د ن أ ) . وفي حين أن هذه الطريقة تعمل جيدا مع الخلايا الجسدية ، إلا أنها تعتبر طريقة مراوغة بالنسبة للبويضات . وقد ادعت مجموعة ايطالية أنها اكتشفت طريقة سهلة لجعل الحيوان المنوى يمتص ال ( د ن أ ) من سائل - بالرغم من أنه لم يستطع أى شخص آخر أن يعيد تجاربهم .

\*\*\* الهجرة الكهربائية (electroporation) : وهذه الطريقة ليست ناجحة تماما مع الخلايا الحيوانية ، وليست ناجحة على الإطلاق مع البويضات .

\*\*\* استخدام خلايا الأورام السرطانية الجنينية (EC cells) : لتخلق الكمية .

\*\*\* المتجهات الارتجاعية الفيروسية : بعض الفيروسات ، وخصوصا الفيروسات الارتجاعية ، تستطيع أن تحمل ( د ن أ ) إلى خلية ووصله إلى د ن أ الخلية . وهناك الكثير من النفع في استخدام هذه الأساليب لكي تهملس وراثيا كل أنواع الخلايا الحيوانية .

الترانسوميك (transomies) : وهذه تقنية حقنة ، لكن بدلا من حقن د ن أ ، فإن ماركسي هذا الحقن يقومون بفحص قطاعات من الكروموسوم تحت الميكروسكوب ثم حقنها . وبما أن الكروموسومات يبلغ طولها ١/١٠٠٠٠٠ مم ( وأكثر رفعا ) ، فإن هذه العملية تتطلب مهارة فائقة .

والجينات الغريبة التي تدخل إلى الجينات العابرة ، تسمى عادة خارجية النمو ( في الحيوانات ) - exogenous ، أو جينات خارجية ( ectopic ) ، بالنسبة للنبات .

انظر أيضا الكمية ص : ١٠٧ .

العلاج الجيني ص : ١٨٨ .

الحيوانات العابرة للجين رقم : ٣٨٩ .

## الحيوانات العابرة للجين : التطبيق

### TRANSGENIC ANIMALS : APPLICATIONS

هناك ثلاثة مجالات استخدمت فيها تقنية الحيوان العابر للجين ،  
فى تخليق منتجات تقنية حيوية ، فى مقابل النتائج البحثية .

الأول : تخليق النماذج الحيوانية للأمراض : ويحتمل أن يكون هذا  
التطبيق من أنجح التطبيقات حتى اليوم ( انظر نماذج الأمراض العابرة  
للجين رقم : ٢٧ ) .

الثانى : وهو استخدام الحيوانات كنظم تعديل لتصنيع البروتين ،  
خصوصا فى انتاج العقاقير الحيوية . والهدف من ذلك هو هندسة الحيوانات  
وراثيا ، بحيث انها تحتوى على الجين من أجل وصله عقاقيريا على منشط  
وبيبتيد واحد الذى يجعلها تعدل البروتين فى الغدة الثديية - ثم  
يصنع بعد ذلك البروتين المهندس فى اللبن . وقد تم دراسة المستويات  
البروتينية حتى (GL-1) وقد كان للخنازير والأبقار والأغنام والماعز  
والأرانب المتحسون لها من أجل هذه التقنية . ان مميزات هذه الطريقة  
عن نظم انتاج التخير هي انه : يمكن تجنب الحاجة الى مستنبت معقم ،  
وتجنب الحاجة الى خلطات مغذية معقدة ، ويمكن الحصول على البروتين  
بطريقة حرة نسبيا عن البروتينات الأخرى . ومواد خلية جندارية حرة  
تماما أو السميات الداخلية الفعالة . وقد سميت هذه التقنية (Pharming)  
بالرغم من انها تسمية الصحفيين .

وقد صنّح العديد من مجموعات الباحثين الحيوانات العابرة الجينية  
التي تنتج الألبان التي تحتوى على عدة جرعات لكل لتر من مضاد  
الترسبن - الفا - ١ ، ذلك البروتين الفعال لعلاج انتفاخ الرئة . وقد  
استخدمت شركة البروتينات العقاقيرية المحدودة الأغنام ، واستخدمت  
جينزيم وجامعة تافتس الماعز فى صنع هذا البروتين . والفكرة الأصلية فى  
استخدام الأبقار ( المنتجة التقليدية للألبان ) ، قد فقدت أفضليتها بسبب  
دورة تربيتها الطويلة ، وعدد النسل القليل " الذى يجعل من التربية أمرا  
مكلفا ومضيقا للوقت " .

ومجال التطبيق الثالث هو فى تحسين حيوانات المزرعة . ان حوالى  
٦٠ ٪ من انتاج الخنزير يتم انفاقها على الغذاء ، وعلى ذلك ، اذا تم هندسة  
خنزير وراثيا لتحويل هذا الغذاء الى لحوم أكثر فاعلية ، فان ذلك قد  
يمثل توفيراً كبيراً للمزارع . ومن حيث المبدأ ، فان تعديل جين هرمون  
النمو العابر للجين فى الخنزير ، يجب أن يقوم بهذا : بالرغم من أن التجارب

التي تمت حتى اليوم ، أثبت أنه التأثيرات الجسدية لهندسة جين نمو الهرمون داخل الخنازير أو الماشية قد فاقت وزن الفوائد الفعلية .  
بالإضافة الى الجدل الذي نشأ بخصوص استعمال ال (BST) المحقون ، قد اقترحت أنه حتى لو كانت الهندسة الوراثية ناجحة ، فإن الجدل سيكون أساسه الخلفية التنظيمية والاجتماعية .

والأفكار الأخرى التي أجريت لهندسة حيوانات المزرعة قد اشتملت على تحسين نوعية الصوف ، وتنوعية الألبان بإدخال المزيد من بروتينات الألبان الى إبقار اللبن .

انظر أيضا الصوف ص : ٤٠٨ .

معامل السماحية ص : ٤١٥ .

## نماذج المرض العابر للجين TRANSGENIC DISEASE MODELS

أحد تطبيقات الحيوانات العابرة للجين ، هو عمل نموذج للأمراض البشرية . وعندما يكون المرضى مصابين بمرض نادر ، وعندما يكون من المستحيل اكتشافهم قبل أن يستفحل المرض ، وعلى ذلك فإن المراحل الأولى لا يمكن دراستها ، أو عندما لا يكون أخلاقيا أو عمليا دراسة هذا المرض على البشر ، فإن الحصول على نموذج حيواني للمرض يعتبر ضروريا . بالرغم من أن مجسوة قليلة من الأمراض البشرية لا يمكن محاكاتها بدقة عن طريق النماذج الحيوانية .

وحاولت تقنيات الجين العابر السعى الى خلق حيوانات ، خصوصا الفئران ، التي تصاب بالمرض الذي يكون بطريقة معينة ، مشخصا للمرض البشري . وهذه الحيوانات يمكن استخدامها من أجل فصل بعض الطرق العلاجية المهمة أو الأدوية .

ومن بين النماذج المستخدمة ما هو آت :

الفئران المجنسة من أجل بحث امراض الايدز . الفئران العابرة للجين الحقيقي مع الجين البشري CD4 ، يمكن أن تصاب بفيروس الايدز . ونموذج آخر - الفأر - HU-SCID ليس له جهاز مناعي وظيفي من نفسه ، لكن له خلايا بشرية مناعية ، يتم ادخالها اليه لعمل جهاز مناعي الذي يؤثر

على الايدز \* ( ومن المحتمل أن يسمى هذا بالحيوان السكري ، لأنه خليط من الخلايا أو الأنسجة من عدة حيوانات ) \* و SCID للفئران يمكن عملها بطرق عديدة ، والتي تصنع أجهزتها المناعية ، وتشتمل على تعريض أجسامها الضخمة كلها للإشعاع ، وهندستها وراثيا لكي تشتمل على الجين السمي الذي يعدل في مستويات عالية في خلاياها المناعية .

نماذج البول السكري ( والعديد من الأمراض الأخرى والتي تكون هناك خلايا معينة غائبة ، أو لا تعمل بطريقة صحيحة ) \* ويرصل الجين السمي بتسلسل منشط ، الذي يعدل فقط هذا الجين السمي في نسج واحد معين ، يتم وضعه في الحيوانات .

وفي حالة البول السكري ، فإن السمي يتم تعديله في خلايا بيتا الموجودة في البنكرياس ، ويقوم السم بعد ذلك بقتل هذه الخلايا ، تاركا باقي الخلايا الحيوانية بحالة سليمة . وتسمى هذه التركيبات الجينية بالجينات السمية .

نماذج السرطان : وتحتوي نماذج السرطان عادة على أورام سرطانية مولجة داخلها ، بحيث انها تعمل على تطوير سرطان معين ، يعدل عال بطريقة غير سوية .

نماذج المناعة الوظيفية ، ان الدلالة الشكلية للنظام المناعي الصحي على قدرته على تمييز المكونات المعادية للجسم من المواد المعادية الفعالة الأخرى .

وتنشأ سلسلة كبيرة من الأمراض من فشل هذه الآلية . وتستخدم الجينات العابرة في اكتشاف كيفية تعلم الجهاز المناعي القدرة على تمييز الذاتي من اللاذاتي ، كل منهما عن طريق ادخال جينات بروتينية أجنبية داخل الفئران عن طريق خلق الجينات السمية التي تعوق عمل بعض مجموعات من الخلايا المناعية . وكانت لهذه الدراسات تضمينات للعديد من الأمراض \* مثل البول السكري ( الذي له مركب مناعي آلي ) ، التهاب المفاصل ، والحساسية ، تصلب الأنسجة المضاعف ، وهناك مدخل آخر يأتي في استخدام المثل المعاد تركيبه في تمزيق جين في الحيوان ، وبذلك يتم عمل نموذج مباشر للمرض البشري مثل التركيبات العظامية الناقصة التي عمل لها نموذج بهذا الأسلوب .

انظر أيضا التمشيح المثل ص : ٢١٦ \*

الجينات الورمية ص : ٢٨٦ \*

## الدماغيات الشديدة القابلة للنقل

### TRANSMISSIBLE ENCEPHALOPATHIES

هذا هو مصطلح عام للأمراض الدماغية البقرية ذات الشكل الاستنجوي ( وتسمى أيضاً أمراض البقر المجنونة ) - Scarpie - ومجموعة أمراض - Krutzfeldt-Jacob ، دماغيات الملك القابلة للنقل - أنها مجموعة أمراض بطيئة متحلة من المخ - لم يتم التعرف على سبب حدوثها ، ورغمًا عن ذلك ، فإنه من المحتمل أن هناك بروتينا يسمى بـ (Prion) هو المسئول عن هذه الأمراض - ان العامل المسبب لذلك من الصعب القضاء عليه : غليانه ، حنقه في حمض ، أو تركه في الشمس لمدة أسبوع - يبدو أن تأثيره يكون قليلا -

وحدات الدماغيات تتميز اهتماما لدى صناعة التقنية الحيوية ، بسبب إمكانية أن العامل الذي يسبب المرض ، أيضا كان ، سوف يدخل ضمن منتجات التقنية الحيوية المنتجة من المستنبتات الخلوية - وتستخدم العديد من نظم مزرعة الخلية ، مثل العجل الجنيني ، كجزء من الوسط الذي تنمو فيه الخلايا - ان الخوف قد ينشأ من أن يتمكن عامل الـ (Scrapie/Bse) ، من دخول الخلايا ، ومن هناك الى منتجات التقنية الحيوية -

وقد رفض مجلس الصحة الهولندي المرافقة على نمو هرمون ARES-SERONO على هذا الأساس في عام ١٩٩٠ -

### TRANSPONSON

### المتنقل

المتنقل هو عنصر جيني ، الذي يستطيع الانتقال بين المادة الوراثية - قطع الجينات تظل في مكانها كما هي بالنسبة للجينات الأخرى ، إلا إذا أدت عملية التغير الأحيائي الى إعادة ترتيب المادة الوراثية ، في مكانها - وتقوم المتنقلات بكسر هذه القاعلة - فهي قادرة على نسخ نفسها في أي مكان داخل المادة الوراثية ، أو حتى في مواد وراثية أخرى ، إذا كانت متواجدة في نفس الخلية - وعلى ذلك وعلى سبيل المثال فإن المتنقل قد ينسخ نفسه خارج المادة الوراثية البكتيرية ، الى داخل المادة الوراثية

للبكتيريا الآكلة ، عندما تصيب البكتيريا الآكلة البكتيريا . وبعض المتنقلات  
توصل نفسها خارج مواقعها الأصلية لكي تقوم بهذا ، لكن معظمها ينسخ  
نفسه بسهولة ، وبذلك تكون نهاية نتيجة عملية النسخ ، هما نسختين  
من المتنقل ، حيث توجد واحدة من قبل .

إن عملية انتقال المتنقل تسمى التحول . وقد استغلت في عديد  
من الطرق بواسطة علماء الوراثة والمهندسين الوراثيين . لتحريك الجينات  
داخل البكتيريا ، وبدرجة أقل في النباتات . والعديد من المتنقلات تحمل  
جينات مفيدة ، بالإضافة الى كونها د ن أ أ نانيا الذي يتناسل حول المادة  
الوراثية .

معظم الأجسام المضادة المقاومة ، يتم حملها على المتنقلات في بعض  
البكتيريا ، مثلما تحمل الجينات ، لأشياء مثل مقاومة المعدن الثقيل .

إن الطريقة التي تتحرك بها العديد من المتنقلات ، تذكرنا بالطريقة  
التي تتناسل بها الفيروسات الارتجاعية ، فالمتنقل ينسخ نفسه على  
( ر ن أ ) الذي يعد ذلك ينسخ على المادة الوراثية ، مثل ال ( د ن أ ) .  
وبسبب هذا التشابه ، فإن مثل هذه المتنقلات والفيروسات الارتجاعية ،  
يتم جمعها مع بعضها أحيانا وتسمى المتنقلات الارتجاعية .

## برنامج بروتوكول العلاج

### TREATMENT PROTOCOL PROGRAM

وهذه هي الخطوة التمهيدية التي اتخذتها لجنة (FDA) للسماح  
للرضى المصابين بأمراض ، في مرحلتها الأخيرة لكي يتعاطوا الأدوية  
التجريبية ، قبل أن تتخطى كل العوائق التي تتبعها للوصول إلى الموافقة  
التنظيمية النهائية . وهذا التصور قد اتخذ بناء على رغبة الجمهور  
وخاصة مرضى الايدز ، الذين اعترضوا على المعدل البطيء الذي يتخذ  
في الاجراءات ، لدرجة أن البعض يلقي جثفه من جوار المرض قبل أن يجد  
الدواء الشافي من المرض في الأسواق .

انظر ايضا مسار تطوير العقار ص : ١٥١ .

السلطات التنظيمية ( الولايات المتحدة ) ص : ٣٤٢ .

معظم المقدمات في المراجع ، ستخبرك بأن ال د ن أ هو خيط مفرد و د ن أ هو خيط مزدوج . أى أن د ن أ يتكون من جديلة مزدوجة من الخيط الملفوف حول بعضه . بالرغم من أنه معروف أن ال د ن أ يمكن أن يكون ذا ثلاثة خيوط ، وفي الآونة الأخيرة تم التصرف على ال د ن أ الثلاثي أيضا . وهذا النوع الأخير له استخدامات عديدة فعالة .

إن الخيط الثالث من ال د ن أ الثلاثي يرتبط بالاثنتين الآخرين ، عن طريق قاعدة زوجية معينة . وعلى ذلك يمكن استخدامه ككاشف ، الذي يتعرف على تسلسل د ن أ معين . إذا ارتبط بالجزء الذي يقطع ال د ن أ ، فإن الخيط الثالث ، يمكن ملاحظته على أنه يعمل كنواة انزيمية ذات تسلسل معين ، أى أنه الكاشف الذي سوف يقطع ال د ن أ ( بالضبط بالقرب منه ) عند موقع معين تماما . وقد تم صنع العديد من انزيمات النوية الاصطناعية من هذا النوع .

وتشمل الاستخدامات البديلة ، استخدامه في إيقاف النشاط الجيني ، بطريقة مماثلة تماما لما يفعله ال د ن أ المضاد للاحساس ، وذلك بالارتباط بالجين وبذلك يوقف نسخها . و (APTAMERS) هي جزيئات من ال د ن أ مختارة لقدرتها على الارتباط بالمينات بطريقة فعالة لإيقاف نشاطها .

ومجال ثالث من الفائدة المحتملة ، هو استخدامه كعكس د ن أ في اختبار المرض - واستخدام الخيط الثالث من د ن أ لتكوين حلزون ثلاثي ، بمعنى أنك لا تحتاج إلى الاثنتين الآخرين قبل إجراء تهجين .

ويوجد عدد من التركيبات المعقدة وثيقة الصلة ، تم صنعه من د ن أ ، لأغراض عديدة . وقد انتجت شبرون بوليمرات متفرعة من د ن أ كوسيلة للمساعدة على زيادة حساسية اختبارات التهجين .

وقد استخدم فاردين سيمانه ، قليلات التنوى ، في صنع تركيبات أشبه - بالقفص ، وبذلك أثار الرغبة في فتح مجال لاستخدام ال د ن أ كمادة حيوية .

انظر أيضا الاستنساخ الدارويني ص : ١٣٣ .



معلم الورم الخبيث ، هو أى جزء يبين وجود السرطان ، وعادة فانه ينتج عن طريق أنواع قليلة من السرطان ، بالإضافة الى اظهار وجود السرطان فانه ايضا يخبر عن نوع السرطان ، وبالتالي يحدد نوع العلاج المناسب .

ومعلمات الورم الخبيث تعتبر ذات أهمية كبيرة للطبيب الحيوى ، بسبب أهمية السرطان كسبب للوفاة فى العالم الغربى ، ويمكن استخدام معلم الورم الخبيث ، فى التشخيص ، أو بطريقة فعالة كأهداف لأدوية العقاقير الحيوية مثل ( السميّات المناعية ) .  
وتقع معلمات الورم فى فئتين :

النوع الأول هو منتجات الجينات الورمية ، ومن ثم فان وجودها يمثل جزءا من السبب ، لماذا تكون الخلية ، خلية سرطانية ليبدأ بالتعامل معها .

والفئة الثانية تعتبر فئة عرضية ولكنها ترصد دائما مصاحبة بنوع مخصوص من السرطان ، مثل هذه البروتينات تصنع عادة داخل أعداد قليلة من خلايا الجسم السليم ، لكن الخلايا السرطانية تستطيع أن تجعلها بكميات كبيرة ، أو فى أماكن مناسبة ، ومن بين الأنواع التى تمت دراستها الأنواع التالية :

★ ★ بيتا - ٢ ميكروجلوبين .

★ ★ الموروث المضاد للسرطان الجينى (CEA) : وهو بروتين موجود فى كثير من الخلايا السرطانية وفى الأجنة الطبيعية .

★ ★ انزيم الحمر العصبى (NSE) وهو انزيم يوجد عادة فقط فى الخلايا العصبية .

★ ★ بروتين ألفا الجنينى (AFB) ، وهو بروتين ، يصنع بصفة طبيعية فقط من تطوير الجنين .

★ ★ الغدة التناسلية المشيمية (HCG) بروتين يصنع فقط عن طريق المشيمية .

★ ★ الغشاء الموروث المضاد الظاهر (EMA) .

★★ CA 125, CA 19-9 ( بروتينان من الحلية السطحية ، يوجدانه  
في العديد من السرطانات لبقع الاثاث التناسلية : ولا احد يعرف ما هو  
الدور الذي يقومان به في الحالة العادية ) \*

تسيج الموروث المضاد المتعدد البيبتيدات (TPA) لا شئ يمكن عمله مع  
منشط التسيج الجيني البلازمي ، سوى أنه دواء للقلب \*

★★ حصى البروستاتا القوسفو انزيمي (PAP) انزيم يعتبر معلما  
لسرطان البروستاتا \*

بالاضافة الى ذلك فانه توجه سلسلة من الموروثات المضادة ( اى  
البروتينات التي ترتبط بها الاجسام المضادة ) ، والتي قد تم تحديدها  
بواسطة الاجسام المضادة احادية التسخ لكونها مصاحبة لأنواع معينة من  
السرطان ، لكن وظيفتها العادية تعتبر مبهمه \* وعدد منها تكون بروتينات  
سكرية أو كربوهيدرات : وتضيف الخلايا السرطانية وحدات من السكر  
بترتيب مختلف اختلافا طفيفا عن الخلايا العادية ، وعلى ذلك تخلق اشكالا  
سكرية مختلفة من هذه البروتينات : انها تلك الاختلافات بين الاشكال  
السكرية التي قد اكتشفت كمعلومات عن طريق الجسم المضاد \*

انظر أيضا التسكر ص : ٢٠٢ \*

الجينات الورمية ص : ٧٨٦ \*

# V

## VACCINIA VIRUS

## فيروس جدري البقر

فيروسات جدري البقر ، هي فيروسات د ن أ ، من نفس العائلة مثل جدري البقر ومرض الجدري \* . وبما أنها فيروسات يمكن التعامل معها بأمان ، لذا فقد استخدمت في العديد من تطبيقات التقنية الحيوية .

وقد استخدمت جدریات البقر النوعية ، كقواعد لنظام التعديل المتجه ( انظر نظم التعديل ص : ١٧١ ) . ويستطيع الفيروس أن يصيب عددا كبيرا من الخلايا ، وعددا وافرًا من الد ن أ ، ويمكن التخلص من قطعة منه تماما باستخدام الطرق الجينية المناسبة ، وعلى ذلك فإن كمية كبيرة تماما من الجينات الغريبة يمكن وصلها به ، ثم يستعمل الفيروس المعالج في إصابة عدد كبير من الخلايا ، ويسمح بذلك لعلماء التقنية الحيوية من اختيار الخلية الأكثر ملائمة لهذه العملية . وقد استخدمت متجهات جدري البقر الفيروسي ، بطريقة موسعة تماما في الأبحاث ، حيث يمكن استخدامها لتعديل البروتينات في خلايا الثدييات . وحيث أنها تخترق على عدد كبير من الد ن أ ، فإنها يمكن أن تستخدم لإنتاج أكثر من بروتين في المرة الواحدة داخل الخلية ، والذي يكون مفيدا للبروتينات بأكثر من سلسلة من عديد الببتيد ( بروتينات الوحدة الثانوية المتعددة ) . وقد استخدم أيضا جدري البقر كقواعد للقاحات الفيروس الحي ( انظر اللقاحات الفيروسية ص : ٤٠٢ ) . ويعتبر مناسباً لذلك لأنه لا يسبب بنفسه مرضاً خطيراً ، وحيث أنه يستطيع إصابة عدد كبير من الأنواع ، فإنه قد يستخدم لإنتاج سلسلة كبيرة من اللقاحات الحيوانية ، والتي هي الهدف الأول من هذا النوع من التقنية . وقد منحت موافقة مؤقتة للتجارب المحلية على لقاح جدري البقر الفيروسي في الولايات المتحدة الأمريكية عام ١٩٩٠ .

وعادة يتم ادخال الجينات الغريبة داخل جدرى البقر الفيروسي عن طريق المعالجة ، فضلا عن عزل الد ن ا لجدرى البقر ، واستغلاله فى الانابيب . وذلك لأن جدرى البقر الفيروسي أكبر جدا من أن يستغل بالطرق التقليدية .

وفىروسات جدرى البقر وجدرى (Raccoon) ، والتي تشارك فى بعض الخصائص المفيدة لجدرى البقر الفيروسي ، يجرى حاليا النظر إليها كنظم اتجاه بديلة .

## VACCINES

## اللقاحات

اللقاحات هي تلك المستحضرات التي عندما تعطى للمريض ، قانها تحدث عنده استجابة مناعية ، والتي نتيجة لذلك تحمى المريض من العدوى . العامل المسبب للمرض . ويتكون اللقاح عادة من الكائن العصى الذى يسبب المرض ( وهو اما أن يكون موهنا بطريق مناسبة أو ميتا ) ، أو بعض أجزاء منه . ان توهين فيروس (attenuation) أو بكتير ، هو جعله ينمو بحيث لا يفقد قدرته على النمو فى المستنبت (culture) ، لكنه يفقد بعض أو كل قدرته على احداث المرض فى الحيوانات . وفى العادة تفقد البكتيريا والى حد ما الفيروس قدرتها ببطء على عمل مستعمرة فى الكائنات الحية ، ومن ثم فانها تسبب المرض ( عندما تستنبت خارج الجسم ) . وتوجد هناك سلسلة من الطرق البيوتقنية لانتاج اللقاحات :

★ اللقاحات الفيروسية : وهي اللقاحات التى تتكون من فيروسات متحولة وراثيا .

★ لقاحات العقاقير الحيوية : وهي عبارة عن بروتينات أو قطاعات من البروتينات ، والتي تكون مشابهة تماما للبروتينات الموجودة فى جدار الفيروس أو البكتيريا ، يمكن صنعها بواسطة طرق الد ن ا المعالج . كلقاحات . وهذا هو الطريق البيوتقنى القياسى ، ومن مميزاته ، أنه لا توجد فرصة أن يكون اللقاح الناتج محتويا على أية أجزاء من الفيروس الحى . واللقاحات البيبتيدية ، غالبا ما يتم ادماجها بواسطة الهندسة الوراثية ، الى حامل بروتينى كبير لتحسين مناعتها الجينية ( أى كيفية جعلها الجسم مكتسبا للمناعة ) ، أو ثباتها .

★ بيبتيدات الموروث المضاد المركبة (MAPs) ، والتي قام بتطويرها (J. J. Tam) وهذه هي اللقاحات البيبتيدية ، والتي تعتبر مخططة مع

بعضها كيميائيا ( وعادة على « عمود فقرى » من بولي ليسين ) ، وهذا يعنى أن العديد من اللقاحات يمكن إطلاقها فى جرعة واحدة .

★ لقاحات البروتين المتعددة : وهذه فكرة مشابهة لفكرة (MAPs) لكن فى هذه الحالة يتم صنع بروتين واحد ، عن طريق الهندسة الوراثية ، التى تكون فيها الببتيدات المختلفة جزءا من سلسلة مستمرة من متعدد البروتين .

انظر أيضا ( اللقاحات الفيروسية ص : ٤٠٢ ) .

## VECTOR

## القوة الموجهة

القوة الموجهة المستخدمة فى مجال التقنية الحيوية ، هى عادة قطعة من ال د ن أ ، التى تسمح لقطعة أخرى من ال د ن أ بأن تستنسخ باستخدام تقنيات ال د ن أ المعالج .

وال د ن أ لا يتناسخ كلية بنفسه : فانه يحتاج الى بطارية من الانزيمات لكى يتناسل داخل الخلية . وتنسق الانزيمات ، ال د ن أ مع نمو الخلية ، فقط عن طريق تخليق جزئ ال د ن أ فى وقت معين من دورة نمو الخلية ، ولكى تسمح بهذه العملية فان ال د ن أ يجب أن يحتوى على إشارة « ابدأ من هنا » والتى تسمى نقطة الأصل لعملية التناسخ . وعلى ذلك فان أى د ن أ يراد استنساخه ، يجب أن يحتوى على نقطة أصل (origin). ووحدة ال د ن أ التى توجد بها نقطة أصل التناسخ ( وإشارة إيقاف التناسخ عند الطرف الآخر ، اذا كان ذلك مطلوبا ) ، تسمى المنسخ (replicon) . ولما كان معظم قطع ال د ن أ لا تحتوى على نقطة أصل ، فانها يجب أن تعطى واحدة : ويتم ذلك عن طريق وصل القطع جميعا مع نقطة أصل محتوية على قطعة من ال د ن أ ، ويسمى ذلك بالمتجه (vector) . ويمكن اعتبار المتجهات على أنها منسوخات صغيرة ، والتى نستطيع أن نضيف عليها د ن أ أخرى .

وتلك هى الوظيفة الأساسية للمتجهات ، ولكى نجعلها مناسبة للاستنساخ ، فان لها سمة من الخصائص الأخرى :

معظم المتجهات الاستنساخية لها صفات وراثية اختيائية (episomes) أى انها تلك العناصر الجينية التى يمكن أن تتناسخ بطريقة منفصلة عن

كروموسوم الخلية العاص ( أى بقية ال د ن أ التى تنتمى إليها ) ، وقد تكون الأيزومات عبارة عن بلازميدات ( حلقات صغيرة من د ن أ بلا وظيفة لدرجة أنها تكون مؤذية للخلية ) أو فيروسات دائمة ( قطعاً من ال د ن أ ) إما إمكانية التشفير عن جزيئات الفيروس ( - انظر البلازميد رقم : ٢١٥ ) .

والمتجهات التقليدية \* مثل سلاسل (pb R) ومتجهات ٢ - ميكرون التى تستخدم مع الخائثر مى بلازميدات ، والتى تكون سلسلة لمبادا من متجهات تسلسل د ن أ مبنية على البكتيريا الآكلة ( البكتير الأكل للفيروس ) \* والفيروسات الأخرى مثل (T7) يتم استخدامها أيضاً ، وقد استخدمت قطع منها فى انشاء مزيد من بهيميات غريبة مثل (cosmids) : وقد استخدمت هذه الكوزميدات فى الاستنساخ الجينى ذى الحجم الكبير ، والتى يمكن جمعها فى حزم من جزيئات لمبادا الفيروسية ، ولكن ذلك لا يحدث الا عندما يتم وضع ٤٠٠٠٠ قاعلة من ال د ن أ الغريبة داخلها . وعلى ذلك فإن عملية التحزيم ، تعتبر طريقة ممتازة لضمان الحصول على بلازميد مع مدى كبير من ال د ن أ داخلها فيه . وتحتوى المتجهات على سلسلة من العناصر الجينية لجعل استنباتها يتم بطريقة سهلة . وهذه العناصر يمكن أن تشمل على الآتى :

★ جينات اختيارية : وهذه الجينات يمكنها أن تشفر عن شىء ما ، الذى يسمح بدوره للخلية بأن تعيش فى ظروف غير طيبة . والنوع الشائع ، هو الجين الخاص بمقاومة مضاد حيوى : ومن خلال استنبات الكائن العضوى المهندس وراثياً ، فى وجود المضاد الحيوى ، سوف يختار هذه الكائنات العضوية التى تحتوى على المتجه ( ومن ثم مهما كانت الجينات التى توصلها بالمتجه ) \*

★ الرابط المتعدد : وهذه قطعة من ال د ن أ تصنع لكى تحتوى على العديد من مواقع الانزيم التقليدية ، بحيث ان المتجه يمكن قطعه عند هذا المحدد لكى يوصل بجينات أخرى .

★ نقاط أصلية أخرى للتناسخ : ونقاط الأصل تكون محددة تبعاً لنوع الكائن العضوى - والأنواع البكتيرية لا تعمل عادة مع الخائثر ، والكائنات العضوية النوعية تعتبر مفيدة لأجزاء عديدة من أى مشروع هندسة وراثية . وعلى ذلك فإن بعض المتجهات تحتوى على بعض نقاط أصل للتناسخ من أجل العديد من الكائنات العضوية . مثل هذه المتجهات يمكن تسميتها بركبة (shuttle) المتجهات ، لأنها تستطيع الانتقال بين الأنواع ( وذلك بمساعدة العلماء ) \*

★ نقاط الأصل المتخصصة : والأنواع المختلفة الأخرى من نقاط

أصل التناسخ هي :

— بلازميدات عالية الرقم النسخي \* والتي توجد في نسخ عديدة داخل الخلية وليست واحدة أو اثنتين ( كالمعتاد ) \*

— بلازميدات النسخ الهاربة ، حيث انه عند الاشارات القادرة ( عادة تكون تغيرا في درجة الحرارة ) ، فإن التحكم المعتاد في كمية بلازميد D ن أ الموجودة في الخلية ، ينهار ، وتملا الخلية بالبلازميد \*

★ المنشطات ، المعجلات ، النيبتيدات القائلة \* هذه العناصر تساعد في تعديل الجين الذي يتم استنساخه في المنتج \*

وحيث انه يوجد العديد من المتجهات التي يمكن تجسيها من هذه المركبات ، فإن بعض النظم المتجهية ، لا يتم صنعها ، على أنها متجهات كاملة ، وإنما على هيئة نظم علييات (cassette) ، حيث يمكن للجينات الاختيارية المختلفة \* ونقاط الأصل ، الخ \* يمكن ادخالها سويًا لعمل منتج حسب اختيارك \*

انظر أيضا ( نظم التعديل ص : ١٧١ ) \*

## VERTICAL INTEGRATION

## التكامل الرأسى

« يجب » ، هو مصطلح الاستشاريين الإداريين ، ويقصد به ، الشركة التي تستطيع أن تقوم بأداء جميع أعمال التنمية ، الانتاج ، والبيع لشيء ما ، فى مجال الصناعات الدوائية ، والشركة المتكاملة رأسيا ، هي تلك الشركة تقوم بأعمال البحث والتصنيع والتسويق ، وبيع العقار \*

وتوجد فروق جوهرية بين مستويات التكامل الرأسى ، للولايات المتحدة وشركات التقنية الحيوية الأوروبية \* وترى العديد من شركات التقنية الحيوية الأمريكية ، التي ترتبط بالشركات المنتجة للدواء ، عادة نفسها على انها توفر الخدمات للشركات الدوائية الكبيرة « المجموعة الرئيسية » : انها تقوم باكتشاف أو اختراع الدواء ، وتطور طرقا جديدة لتوصيلها ، أو تقوم بتقديم الأبحاث أو كفاءات قابلة للتطوير من أجل صنع الدواء ، وعلى النقيض ترى معظم شركات التقنية الحيوية الأوروبية . أنه

قدرها في أن أصبحت شركات دوائية كبيرة ، حيث تقوم بعمل كل شيء بدءاً من اكتشاف الدواء وحتى توصيله باب عائلة الطبيب ( وهذا هو أحد الأسباب لوجود عدد قليل من الشركات الدوائية الأوروبية عن الشركات الأمريكية ) .

وفي نواح أخرى من صناعة الرعاية الصحية ، فإن شركات التقنية الحيوية ، تنزع نحو البقاء بعيداً عن أن تكون جلاسكو ، أو داو جونز آخر . وخارج مجال الرعاية الصحية ، وفي مجالات مثل النظافة البيئية ، أو الشركات المتخصصة في الكيماويات ، فإن نفس الظروف لا تنطبق ، حيث تعمل شركات التقنية الحيوية ، كشركات مقدمة للخدمات ، سواء للشركات الأخرى أو للأفراد ، في العديد من الصناعات ، وخصوصاً تلك الشركة التي توفر المواد الكيميائية لصناعة الدواء ، وهي أيضاً لديها النزعة في أن تكون شركات دوائية متكاملة تماماً - ومرة أخرى ، فإنه توجد رغبة لدى الشركات الأوروبية ، لأن تأخذ بفكرة طول الأجل الكبيرة ( أو لديها وهم العظمة ، الذي يعتد على طموحاتك ) ، بينما تعمل الشركات الأمريكية المشعل لخدمة شركات الدواء الحالية .

## VIRAL VACCINES

## اللقاحات الفيروسية

وتسمى أيضاً باللقاحات الحية الفيروسية ، وهذه هي اللقاحات التي تتكون من الفيروسات الحية ، فضلاً عن الفيروسات الميتة ، أو الأجزاء المفصولة من الفيروس . ومن الواضح أن الفيروس نفسه لا يتم استخدامه ، لأنه ببساطة ، سوف ينقل المرض إلى المريض ، ولذا تستخدم بدلاً من ذلك ، إحدى طريقتي الهندسة الوراثية ، لإنتاج فيروس يقوم بعد ذلك بإحداث الاستجابة المناعية للفيروس المرض ، لكنها لا تسبب المرض نفسه .

والطريقة الأولى هندسة فيروس المرض وراثياً ، بحيث يكون غير مؤذ ، لكنه لا تزال لديه القدرة في أن يتناسخ ( وإن يكن أحياناً عديم الفاعلية ) في خلايا الاستنبات الحيواني .

وتعتبر هذه الطريقة مشابهة لإنتاج الفيروس « الموهن » ، أي أنه ذلك الفيروس الذي تم في المعمل ، حتى فقد قدرته على إحداث المرض . وبالرغم من ذلك ، فإن أسلوب الهندسة الوراثية ، يبحث في مسألة



التأكد من أن الفيروس الذى قد تم توجيئه ، لن يكون لديه الفرصة ، فى أن يعود عن طريق التغير الاحيائى الى حالة الفيروس المؤذى ، أو فيروس ممرض ، وذلك اما عن طريق حذف كل الجينات أو بإحلال المناطق الدليلية من الجينات ، بسادة جينية أخرى مختلفة تماما .

والمسار الثانى ، يأتى فى كلونة ( استزراع ) الجين ، من كونه بروتينا لفيروس ممرض الى نوع آخر من الفيروس غير المؤذى ، بحيث يكون الناتج مشابها للفيروس الممرض ، لكنه لا يسبب المرض . وقد استخدم فى جذرى البقر والفيروسات الغدية نفس الاسلوب ، وخصوصا عند صنع فيروسات داء الكلب ، وتوزيعها فى طعم اللحم : وقد أجريت تجربة هذا اللقاح فى صيف عام ١٩٩٠ ، فى الولايات المتحدة الأمريكية .



# W

## WALKING

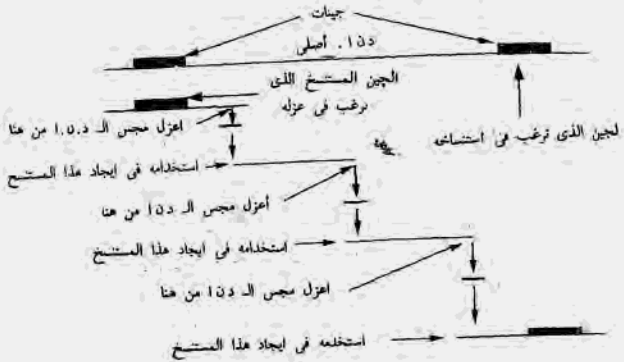
## البحين المتجول

هناك تقنيات عديدة ، تعرف بالبحين المتجول ، أو الكروموسوم المتجول \* وتعتبر جميعها طرقا لاستنساخ مناطق كبيرة من الكروموسوم . ويوضح الرسم الفكرة الأساسية \* وبدا من موقع معروف ، فان المكتبة الجينية ، يجرى فحصها للبحث عن المستنبتات التي تهجن الى مسابر ال د ن أ ، المأخوذ من أطراف المستنبت الأول \* ويتم عزل هذه المستنبتات بعد ذلك ، وتستخدم أطرافها في فحص المكتبة مرة أخرى \*

وهذه المستنبتات ، يتم عزلها ، ويجرى استخدام أطرافها .... وهكذا - وقد يستمر هذا العمل حسيما يكون مطلوبيا ، لتصل من المكان الذي توجد فيه ( عادة يكون علما رابطا - وموقع RFLP ) يعرف بأنه يكون قريبا من البحين الذي تريده ) الى المكان الذي تريد أن تكون فيه \*

وهناك أنواع مختلفة تسمى بالبحين القافز ، أو الكروموسوم القافز ، والتي تسمح يحذف بعض الخطوات الوسطى : وتعتمد هذه الأنواع على إعادة ترتيب كروموسومات د ن أ الأصلية أثناء الاستنساخ \*

ولكى نجعل الكروموسوم يتجول سريعا ، فانه يكون من المفيد للمستنبتات بأن تغطي كمية كبيرة من ال د ن أ ، فان كل خطوة سوف تغطي كمية صغيرة فقط من المادة الوراثية . ولهذا فان المتجهات الكوزميدية ( التي تحتوي على ٤٠٠٠٠ قاعدة من ال د ن أ الغريب لكل مستنبت ) ومتجهات ياك ( التي تستطيع أنه تحبل حتى مليون من القواعد ) ، تعتبر مفضلة ( انظر القوة الموجهة ص : ٣٩٩ ، معامل الصحاحية ص ٤١٥ ) \*



شكل رقم ٤٦ (الجين المتجول)

## WOOD

## الأخشاب

تجذب عملية تصنيع الأخشاب ، اهتماماً متزايداً من علماء التقنية الحيوية ، وجزئياً لأن الطرق التقليدية المتبعة حالياً ، ينتج عنها قدر كبير من النفايات ، التي تعتبر غير مستحبة بيئية ، وفي موضع آخر ، لأن الأخشاب تعتبر مادة بيولوجية ، والتي يكون من المناسب ، تصنيعها بالوسائل البيولوجية . وتعتبر كل عمليات التصنيع الحيوية للأخشاب موجهة تقريباً لصناعة الورق ، والذي يأخذ رقائق الأخشاب ويحولها ، من خلال لباب الأخشاب الى سيليلليوز نظيف أبيض ، من أجل تصنيع الورق .

والمجالات الخمسة التي يركز عليها علماء التقنية الحيوية هي :

★ ما قبل عملية التصنيع : وفي هذه العملية تتم ازالة القار والراتنجيات من الأخشاب . بحيث أن الأخشاب الآتية من معظم الأشجار ،

تحتوى على قدر كبير من المواد المعقدة والزيوت الكيماوية التى تحفظ الأخشاب من هجوم الحشرات والبكتيريا \* لذا يجب التخلص من هذه المواد : وهذه العملية يمكن إنجازها عن طريق ( تخيير ) لباب الأخشاب بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة ، التى تنمو على القار ، أو بهضها بواسطة الليبيزات التى تقوم بتحليل القار الى مواد قابلة للأذابة فى الماء .

★ عجينة الورق (pulping) : وعادة تتحول رقائق الأخشاب الى عجينة الورق ميكانيكيا أو باستخدام المواد الكيماوية ، وجار حاليا اختبار الطرق الانزيمية . والهدف المطلوب إنجازها فى هذه العملية هو تحليل مادة اللجنين والمواد غير السيليلليوزية الأخرى التى تضم أنسجة السيليلليوز مع بعضها . وهناك العديد من الفطريات المعروفة التى تصنع انزيمات اللجنين ، وهذه الانزيمات تستطيع أن تتعاون فى تحليل الأخشاب . وفى الوقت الحالى تستخدم مثل هذه الطرق ، بالارتباط مع الجريش الميكانيكى . والعلاج بالفطر أو بالانزيم يقوم بتنعيم الأخشاب ، ويقلل الطاقة المطلوبة من المعاصرات الميكانيكية .

★ تعديل النسيج : وتعتمد طبيعة الورق الى حد كبير على نوع النسيج الذى تصنع منه . ويمكن تعديل نسيج السيليلليوز عن طريق تهذيب التمرجات السطحية .

★ التبييض الحيوى : ويعتبر لون الورق فى غاية الأهمية . ويتلون الورق بسبب العدم الكبير من المركبات التى تتخلل الأنسجة ، والمواد الأولية التى تندرج تحت المسمى « لجنين » ، الخشيبينات ، التى استخدمت فى تبييض اللباب دون الحاجة الى استخدام الكلور ، وتستخدم اكسيدات الكلور عادة فى صناعة الورق . وتستخدم الزيانات أيضا : وتقوم هذه الزيانات بتحليل السكر العداى ، فضلا عن السيليلليوز ، وبذلك تحرر المواد الملونة المحبوسة فى اللباب . ( ومن المهم أن تكون هذه الزيانات خالية من أية مواد سيليلليوزية ملوثة ، حيث أن ذلك قد يؤدي الى تحليل السيليلليوز أيضا ) .

★ نقل النفايات : إنتاج ورق جديد ، وإعادة تشغيل الورق القديم يولد قدرا كبيرا من النفايات المائية . وقد تكون هذه النفايات مشكلة تلوث حقيقية ، ويرتفع المطلب الاكسجيني الحيوى (BOD) من النفايات المائية الى مستويات غير مقبولة . وعلى ذلك يكون العلاج البيولوجى لنفايات لباب الأخشاب ، هو الطريق الى تقليل هذه المشاكل البيئية .

أحد أهداف الهندسة الوراثية في مجال تربية الحيوانات هو تحسين انتاجية ونوعية الصوف الذي تنتجه الأغنام . وتعتبر هذه العملية من المشاكل المعقدة ، لكن إحدى مجموعات البحث التي تعمل في هذا المجال توجد على وجه الخصوص في أستراليا ، التي تقوم بانتاج جزء أساسي من هذه المادة يقدر بأثنين بليون كجم ، وتصدره سنوياً الى مختلف أنحاء العالم .

ويعتمد تحسين انتاجية الصوف على التوجهات الآتية :

★ ادخال الجين ( الموروث ) من أجل نمو الهرمون في الأغنام : وقد تمت هذه المحاولة ، ويبدو أنها أحدثت زيادة في انتاجية الصوف ، بالرغم من أن أحداً لا يعرف السبب على وجه التحديد .

★ ادخال جينات جديدة للكاروتينات في الأغنام : حيث توجد أنواع عديدة من الكاروتين في الصوف ، ويتغير نسبتهما قد تعمل على تحسين نوعية الصوف ويعتبر هذا المدخل تجريبياً ، إذ أنه ليس من الواضح ماهية تأثير ادخال أى جين بذاته على الصوف ، حتى لو صنع البروتين في الخلايا المناسبة والوقت المناسب .

★ ادخال الجينات من أجل تحسين اصطناع السيستين داخل الجينات المنقولة للأغنام : والكاروتين وهو البروتين الموجود بالصوف له العديد من السيستينات، التي تعتبر العامل المحدد في معدل نمو الصوف . ولا تستطيع الأغنام عادة أن تصنع السيستينات لنفسها ، ولما كانت تعوق الانزيمات المرتبطة بها ، لذا فإن الأهداف الهندسية هي اعطاء الأغنام الانزيمات من البكتيريا ، التي تستطيع أن تصنع السيستين من الكبريتيدات المتولدة داخل المعدة .

★ توجيه نباتات التغذية : الطريقة البديلة للحصول على السيستين بوفرة داخل الأغنام ، هو عن طريق توجيه النباتات التي تأكلها للحصول على السيستين الوفير . والمشكلة التي قد تحدث هنا إن بكثريا المعدة تقوم بتحليل قدر كبير من السيستينات في الطعام ، ولذا فإن تحسين نباتات علف الأغنام قد لا يحسن الصوف الناتج . وتعتبر بعض البروتينات المخزنة من البازلاء بمثابة مانع قوى ضد تحليل المعدة ، وقد تكون هي المناسبة لذلك .

★ توجيه بكتريا المعدة : والطريق البديل لاستغلال بكتريا المعدة ، هو بتحويل السليليوز في الغذاء الى كيماويات ، تستطيع الأغنام استعمالها بكفاءة ، أو جعل قدر وقيم من الأحماض الأمينية الأساسية ، والسيسيتين بصفة خاصة متاحا للأغنام . ان هذا المبحث لازال في مراحله الأولى الى حد ما بسبب صعوبة محاكاة الدور الذي تقوم به البكتيريا ، ولكي تقوم بهذا فانك تحتاج الى شيء ما يشبه معدة الأغنام مثل الحاضن .





## X

### XENOBIOTICS

### المواد الدخيلة على المواد الحيوية

المادة الدخيلة ، هي المادة الكيميائية ، التي لا توجد عادة ، في بيئة ما ، وتعنى عادة المادة السمية الكيميائية ، التي تكون بكاملها اصطناعية ، مثل المركب العطري الكلور ، أو المركب العضوى الزئبقى .

وتتعامل التقنية الحيوية مع هذه المواد ، فى ثلاثة مجالات :

أولها : فى تحديد سميتها ، وتأثيرها على النظم الحية ، ثانيا : طور رجال التقنية الحيوية طرقا للتخلص منها من خلال طرق العلاج الحيوى ، أو التحلل ذى الأساس الانزيمى - وأخيرا ، أن هناك سلسلة من منتجات التقنية الحيوية ، تهدف الى احلال المركبات ، التي اذا خرجت من مواقعها المستهدفة ، فإنه يمكن تصنيفها كمسواد دخيلة على المواد الحيوية . ومن بين هذه المركبات ، مبيدات الأعشاب الكيميائية ، والمبيدات الحشرية ، والتي تأمل عوامل التحكم الحيوى ، والمبيدات الحشرية العضوية فى احلالها .



# Y

## YACS

## كروموسومات الخميرة الاصطناعية

تعتبر كروموسومات الخميرة الاصطناعية ، هي متجهات الاستنساخ ، التي قامت بأعمال كثيرة ، في مشروع المادة الوراثية البشرية ( انظر مشروع المادة الوراثية رقم : ١٢٧ ) .

انها تتكون من قطع ال ( د ن أ ) التي تحدد الاطراف (telomeres) والوسط (centromere) للكروموسوم بان يتضاعف في خلايا الخميرة : اذا لم يكن هناك أطراف ، فان أطراف الكروموسوم ، تصبح عرضة للكسر ، أو تلتحق بكروموسومات أخرى \* وان لم يكن هناك وسط ، فان الكروموسومات الناشئة حديثا ، سوف لا تندفع الى الخلايا الجديدة أثناء انقسام الخلية . بالإضافة الى ذلك ، فانه يوجد مصدر للنسخ ، وعلى ذلك فان ال ( د ن أ ) سوف ينسخ .

وهذه العناصر ، توضع في قطعة ( د ن أ ) مفردة ، والتي يمكن أن تستخدم ، كمتجه لنسخ ال ( د ن أ ) الغريبة داخل الخميرة . ان من مميزات (yacs) ، هي انه لا يوجد حد فعال ، للحجم الذي يمكن أن تكون عليه قطعة ( د ن أ ) . وعلى ذلك ، فينبغي أن استنساخ الخميرة التقليدية باستخدام البكتيريا الاكلة ، أو البلازميد ، يكون عادة محدود القطع ال ( د ن أ ) الغريبة . بطول يصل عدة عشرات الآلاف من القواعد ، في حين أن (yacs) تستطيع أن تنسخ ملايين القواعد طولا . وهذا يجعل عمل خريطة لمواد ( د ن أ ) الوراثية أسهل ، حيث انه خريطة المادة الوراثية ككل ، يجب أن يتم تجميعها من عدد قليل من خرائط (yacs) البعيدة . وتستطيع أيضا أن تصنع استنساخا لجينات كبيرة جدا ، مثل الجين الخاص بالنمو العضلي السبي\* ( والذي يكون طوله على الأقل ٢ مليون قاعدة ) ، أكثر استطالة .

ولولا أنه لا يوجد شيء يمكن أدائه باستخدام (Yacs) ، والتي لا يمكن أدائها بنفس البراعة ، باستخدام القوى الموجهة الأخرى ( انظر : القوى الموجهة لاستنساخ الخميرة ص : ٤١٤ ) .

## القوى الموجهة لاستنساخ الخميرة

### YEAST CLONING VECTORS

بعد عدد قليل من البكتيريا ، تعتبر الخمائر وخاصة النوع المسمى (*Saccharomyces cerevisiae*) ، هي الكائنات العضوية المفضلة ، التي تقوم باستنساخ وتعديل ال ( د ن أ ) . وهي من الأنواع التي تحصل نواة بداخلها ، وعلى ذلك فإنها تستطيع أن تلتصق ال (intron) التسلسلات غير المشفرة في وسط العديد من الجينات التي تحمل النواة . وهي تقوم أيضا بعمليات التسكر . بالرغم من أنها ليست بصفة عادية مثل الخلايا البدئية . وأيضا لأنها ليست بكتيريا ، فإنها تنتج بعض السيتات الداخلية المنشأ ، والتي يجب التخلص منها ، من المنتجات البروتينية المعالجة . وهي أيضا تنمو بسرعة كبيرة جدا ، بالمقارنة بالخلايا البدئية ، أو خلايا الحشرات ، والتي تمكن كميات كبيرة منها أن تحضر بطريقة سهلة ، وتقلل المشاكل الناشئة عن التلوث ، وبقدر ما ، فإن بعض الكائنات العضوية تستطيع أن تتفوق عليها في النمو .

ومن بين المتجهات المستخدمة في استنساخ ال ( د ن أ ) في خلايا الخميرة هي :

★ ★ كروموسومات الخميرة الاصطناعية : وهي مشهورة جدا في مشروع المادة الوراثية ، حيث أنها تستطيع استنساخ قطع كبيرة جدا من ال ( د ن أ ) .

★ ★ بلازميد ال ٢ ميكرون : ان دائرة ال ٢ ميكرون ، هو بلازميد خميرة ينشأ بصفة طبيعية . وقد استخدم ليشكل قواعد العديد من نظم متجه الاستنساخ . وتسمى أيضا بلازميدات الخميرة الايسومالية .

★ ★ بلازميد الخميرة المتكاملة : ذلك البلازميد الذي يدخل نفسه داخل ال ( د ن أ ) في أحد كروموسومات الخميرة . والجينات التي تتكامل داخل كروموسومات الخميرة ، تكون أقل عرضة للفقد ، بواسطة الخميرة عندما تنقسم ، عن الجينات الموجودة في البلازميدات .

★ ★ تسلسلات التناسخ المستقلة : وتسمى أيضا بلازميدات تناسخ الخميرة . وتوجد بها تسلسلات من كروموسومات الخميرة داخلها ، التي تسمح لها ، بأن تتناسخ كلما انقسمت الخلية .

كل من الأنواع السابقة ، يمكن أن تكون متجهات تعديل لكي تسمح للجين المتسوخ داخلها ، بأن يستخدم في صنع بروتين ، بالإضافة ال

ذلك فان العديد من منتجات الخبيرة هي منتجات نقل . حيث ان لديها كل التسلسلات المطلوبة . لكي تكون منتجات نسخ فعالة في خلايا الخبيرة . وانها ايضا تحتوي على تسلسلات منتج ١ . كولاى بداخلها .

وهذا يسمح للمهندس الوراثي بأن ينقل ال ( د ن ١ ) بين خلايا الخبيرة ( عندما يرغب في تمكين ال د ن ١ المعالج ) ، وخلايا ١ - كولاى ( حيث تعتبر مناسبة لاستغلالها مع ال د ن ١ ) .

انظر أيضا الشفرة الوراثية وتركيب البروتين ص : ١٩١ .

## YUK FACTOR

## معامل السماحية

هو اصطلاح يدل على قلة الاحترام ، للملاحظات الحقيقية جدا التي يحكم بها الجمهور والعديد من العلماء على القبول الأخلاقي ، للاجراءات التجريبية ، والاستخدامات البيولوجية ، تبعاً لمقياس الكره والنفور الشخصي . وعلى ذلك فان أول مستنبت للجذر في فترة الستينات ، قد لاقى ترحيباً واستحساناً من الصحافة ، في حين أن خلق أول مستنبت للضفدع ، في أوائل السبعينات ، قد عومل باهتمام وحرص شديدين ، وعندما حاولوا استنساخ الخلايا الثديية في أوائل الثمانينات ، قوبل هذا الاستنساخ بذهر شديد . ( هذا بالرغم من أنه لم تستنسخ أية خلية ثديية بالغة ) ، فان الاختبارات التي تعتمد على ( سمندل الماء ) والفئران ، قد اعتبرت أكثر قبولا عن الأرانب أو الكلاب .

وبصفة عامة فان هذا يعكس اهتماماً بالحيوان ، والذي يبدو أكثر شبيهاً بالإنسان . أو تلك الحيوانات التي تعامل كحيوانات اليفة ، ومن ثم تعامل بشعور انساني .

وعلى ذلك فان اذاعة الرأي العام القصوى ، هي لذلك تنعكس على التدخل العلمى الفعال بالجنة البشرية ، أو الاطفال . وهذا هو المقياس الحقيقى جدا للقيم ، وهو ذلك المقياس الذى لا يأخذ العلماء بجديّة كافية ( ومن ثم فانهم يطلقون عليه عامل يوك ) عن كونه مقياساً للقيمة ) . وفى الجبل الجماهيرى ، فان عامل يوك ، يكون أحياناً هو القرار الأخير . وقد كانت هناك معارضة كبيرة على تشجيع مونساستو لمشروع (BST) ذلك العقار العجوى الذى يرفع انتاجية اللبن لماشية الألبان ، حيث ان المعارضة لم تبين على أساس اقتصاديات المزرعة ، وانما على الشعور بالرعب الناشئ عن تحويل البقرة الى مجرد آلة لإدرار اللبن فقط .

## تعريف ال د ن أ

يبدأ الإنسان حياته كمعظم النباتات والحيوانات من خلية صغيرة جدا لا تكاد يمكن رؤيتها بالعين المجردة . وهذه الخلية عبارة عن بويضة مخصبة نتيجة اتحاد كروموسومات الحيوان المنوي بالبويضة ، فتتكون نواة واحدة تمر بمرحلة تبلغ تسعة أشهر لتخرج الى الحياة .

ومن هذه البداية المتواضعة تنقسم البويضة المخصبة انقسامًا ذا طابع معقد ، وسرعان ما تكبر فتصبح جنينا ينمو الى حمل برحم الأم بصفيرة من الأوعية الدموية ، وهي ما تسمى بالحبل السرى ، وهو طريق توصيل الغذاء من الأم الى حملها .

وعندما يخرج الجنين من بطن أمه فانه يكون قد تضاعف حجمه ملايين المرات بالنسبة الى حجمه الاصلى ، وعندئذ يمكن تسميته طفلا رضيعا ، كل خلية في جسمه لها وظيفتها الخاصة .

وتسمى الخلايا التي تسكنه من أن يعيش وينمو بالخلايا الجسمية، وهي تشمل خلايا الكبد والمعدة والأمعاء والجهاز العصبي ، وتلك الخلايا الخاصة بالدم والدورة الدموية . وكذلك خلايا الجلد والعظام والعضلات ، بالإضافة الى خلايا الغدد التي تنظم الأجهزة البقية لكيمياء الجسم ، وأيضا الكلى والأعضاء الأخرى التي تعمل على طرد الفضلات من الجسم .

وبالإضافة الى الخلايا الجسمية يأتي المولود مجهزا بالخلايا التي تمكنه من أن يكون ابا أو أما عندما يكتمل نموه مما يعمل على بقاء الجنس وهي تسمى بالخلايا التناسلية الجرثومية . والخلايا التناسلية الوحيدة في أجسامنا هي الحيوانات المنوية والبويضات ، وبطبيعة الحال الخلايا التي تنشأ عنها هذه الأمشاج .

ويجرى تكوين الخلايا الجسمية والتناسلية في الجنين طبقا لسوقيت دقيق ، وتنظم الجينات كل عملية بحيث عندما تنقسم الخلية الواحدة تنتهي الأخرى الى الانقسام ، وباستمرار هذه العملية يصبح تكوين الخلايا أكثر تخصصا ، وخطوة بخطوة يسير الجنين قعدا متطلعا الى اليوم الذى يخرج فيه من بطن أمه طفلا . وعلى مر الأيام يصبح فردا بالغاً قويا .

ما الذى يسبب تلك السلسلة من الأحداث ؟ انها مادة كيميائية فى الكروموسومات من نوع الأحماض . ولأن الكروموسومات موجودة بنواة الخلية فانها تسمى حمض النوويك ( أو حمض النيوكليك ) واسمها بالكامل حمض الديسوكسيريبونيوكليك (Desoxyribonucleic acid) والذى يعرف بالحروف الأولى د ن أ (DNA) .

ويعتبر د ن أ الوراثي ، فهو يحمل عوامل التوريث من جيل لآخر ، ومن خلية الى أخرى ، وهو بمثابة اللب الذي تصنع منه الجينات .  
وبدون ال د ن أ لا يمكن للحياة أن تبدأ ولا أن تستقر ، فهو المادة الكيميائية الأولى التي تكون أحياء جديدة وتوجه العمليات الحيوية لكل كائن حي .  
وقد خلا كرات الدم الحمراء التي ليست بها أنوية وجد العلماء أن ال د ن أ موجود بكل أنواع الخلايا .

وقد عرف عن د ن أ أنه عامل التوريث منذ سنوات . وبرغم قصر تلك المدة فقد غيرت تلك المعرفة علم الوراثة . ويعتبر كثير من العلماء أن مادة ال د ن أ ستكون بداية عهد جديد في علم الأحياء ، وأنها ستفسر لغز الحياة وكيف بدأت .

وبالرغم من أن د ن أ برز في السنوات الأخيرة فقط فإنه كان معروفاً منذ عام ١٨٦٨ عن طريق كيهوى يدعى فردريك ميسر في بازل بسويسرا .  
فقد استخرج ميسر هذه المادة لأول مرة من أنوية خلايا جديدة ، ثم من السائل المتوى لأسماك السلمون التي تسبح في نهر الراين .

وكانت الأبحاث الخاصة بهذا العلم بدائية للغاية ، وظل العلماء في حيرة الى أن وجدوا الحل في عام ١٩٤٦ .

وأجريت التجارب الحاسمة في معهد روكفلر بنيويورك . واستعمل العلماء أحياء بسيطة هي البكتيريا ، تلك الكائنات الدقيقة الوحيدة التي كان ليفنهورك أول من رآها قبل ذلك بثلاثة قرون .

وبالرغم من أن البكتيريا ذات حجم دقيق جداً فإن علماء معهد روكفلر أمكنهم استخلاص ال د ن أ من سلالة ونقلها الى سلالة أخرى . وانتظر العلماء تكاثر البكتيريا . ولم تخب ظنونهم ، فبدلاً من أن تتشابه مع الجيل الأصلي الذي نشأت منه تشابهت مع البكتيريا التي استخلصوا منها ال د ن أ . وبذا ثبت أن مادة د ن أ هي التي تتحكم في الوراثة وليس البروتينات .

وتنحصر المشكلة في تكوين ال د ن أ ، إذ أن كل مادة تتكون من مجموعة من الذرات مرتبة ترتيباً خاصاً يسمى الجزى الذى قد يتكون من مجموعة من تحت جزئيات صغيرة ، وهكذا . ولكي نعرف كيف يتحكم ال د ن أ في الوراثة لابد أن نعرف ما شكل الجزى الخاص به ووضع كل ذرة فيه .

ويعتبر جزى ال د ن أ أثقل من جزى الأيدروجين - أخف العناصر وزناً - بمقدار ٧ ملايين ضعف . ورغم ذلك فإنه دقيق للغاية .

وكان من بين ما درسه العالمان كريك وواتسون صور أشعة اكس ذات الانعطاف أو تكسر الضوء \* واستنتجا مما شاهدها أن جزيء د ن أ يشبه الزنبرك وقاما بنشر بحث مفصل عن الشكل الذي يبدو عليه جزيء ال د ن أ وشرح كيفية تحكم ال د ن أ في الوراثة \*

وطبقا للنموذج الخاص بهما فإن الجزيء الذى يشبه الزنبرك مكون من سلسلتين ملتفتين احدهما حول الأخرى أشبه ما يكون بسلم دائرى يحيط به من جانبيه حاجز ( درابزين ) \* وهذا الحاجز مصنوع من مادتين كيميائيتين بالتبادل ، وهما : السكر ، والفوسفات \*

وبين جوانب الحاجز ( الدرابزين ) تقوم درجات السلم ، وكل درجة مصنوعة من كتلتين أو قاعدتين متجاورتين \*

وهناك أربع قواعد كل منها ذات تركيب كيميائى مختلف ، ولكن تحتوى كلها على تروجين ، واسمها حسب حروفها الأولى قواعد أ - ت - ج - س ( ATGC ) \*

وتصنع هذه القواعد الأربع نوعين فقط من الدرجات ، وذلك لأن قاعدة أ لا تتلام فقط الا مع قاعدة ت - كما ان قاعدة ج لا تتحد الا بقاعدة س \*

ولكى يسهل فهم ذلك ، نرسم لكل نوع من القواعد باحدى مجموعات ورق اللعب ( الكوتشينة ) \* ولتكن قاعدة أ « السباتى » وقاعدة ت « القلب » وقاعدة ج « البستونى » وقاعدة س « الدينارى » \*

وحسب نظرية نموذج واتسون وكريك فإن كل درجة من جزيء د ن أ يجب أن تكون مكونة من اتحاد قاعدتى سباتى وقلب أ - ت أو ت أو ج - س اتحاد قاعدتى بستونى ودينارى ج - س أو س - ج \*

وفى كل درجة تتصلل القاعدتان برباط ضعيف يسمى وثاق الأيدروجين \*

ولا توجد قواعد لعدد من الدرجات المصنوعة من السباتى والقلب ، أو من الدينارى والبستونى \* كما يمكن للنوعين من الدرجات أن يختافا فى أى نظام معينة من ال د ن أ قد تكون معظمها من درجات أ - ت وأخرى قد يكون لها درجات أكثر من ج - س وثالثة قد تكون أنواع درجاتها متساوية \*

وحسب نظرية واتسون - كريك فاله ال د ن أ الخاص بكل كائن له تسلسله الخاص من الدرجات ، وهذا يحدد ما إذا كانت البويضة المخصبة سيتكون منها فار أم تمساح أم إنسان \*



كما يعتقد ان الاختلافات الدقيقة الأخرى في ترتيب القاعدة هي التي تحدد اختلافات الأفراد كلون الشعر مثلا في الانسان وهل سيكون أسود أو أحمر أو أشقر .

وبلغ من قوة هذه النظرية انه اذا فحص أحد العلماء عينة من ال د ن أ فانه غالبا ما يمكنه ان يحدد الكائن الذي أتت منه ، وذلك بقياس أنواع القواعد الأربع في تلك العينة .

ولكن هل من المعقول أن أربعة أنواع فقط تكون هي المسئولة عن هذا الاختلاف الكبير بين الكائنات الحية ؟ ولكن لننظر في الحروف الأبجدية . انها ٢٨ حرفا فقط . ومع ذلك فانها تشكل عددا لا يحصى من الكلمات التي بدورها يمكن أن تشكل عددا لا يحصى من الرسائل .

كذلك الحال مع ال د ن أ ، فهو نوع من الرموز المكتوبة على شريط الآلة الحاسبة والجزء المكون من السكر والفوسفات في الرموز في الحاجز ( الدرايزين ) هو نفس الشيء في كل الكائنات .

وتوليفات من أ - ت و ت - أ وكذا ج - س وس - ج هي التي تسبب اختلاف الكائنات الحية ، اذ تحتوي هذه القاعدة على ما يميز الانسان عن القط وما يميز القط عن النمر ، والأزهار الحمر عن الأزهار البيض . كما انها تحمل الصفات المشتركة بين الكائنات الحية .



## تعريفات

- التدرن التاجي (Crown gall) : مرض بكتيري ، يحدث تدرنات شاذة في أشجار الفاكهة وسواها . سببه جرثومة تعرف باسم *Agrobacterium tumefaciens* .
- ثنائي نكليونيد اندنين أمبيد النيكوتين (NAD) : أحد تميمات الأنزيم الهامة أو مقبلات الألكترون المختصة بتنفس الخلية .
- فسفات ثنائي نكليوتيد أميد النيكوتين (NADP) : تميم أنزيمي هام أو مقبل الكروني مشابه للـ NAD .
- الهيموفيليا (haemophilia) : مرض من أمراض الدم ، يورث للذكور فقط ، ويتسبب عنه عدم تجلط الدم بعد الجروح ، ويستخدم في علاجه أحد معامل التجلط مثل معامل VIII .
- المطلب الأكسجيني البيولوجي (Bod) : تلك الحالة التي توجد في المبيئات المائية ، التي ادخلت بها الملوثات ، التي تشجع على نمو البكتيريا الهوائية ، وتسبب بذلك استنزاف لمستويات الأكسجين في الماء . وعلى ذلك ، تنخفض الحياة النباتية الطبيعية للبيئة ، ومعها الحياة الحيوانية التي تعتمد على النباتات .



## مسرد القبائى بالمصطلحات العربية الواردة بالكتاب

مع ملاحظة اسقاط ( ال ) التعرف والهدف التسهيل على المراجع  
ايجاد المرادف الانجليزى للمصطلح العربى الذى يطلبه وموقعه بالكتاب ،  
والرقم المبين امام المصطلح هو رقم الصفحة الموجود بها المصطلح العربى .

( ١ )		
Agrobacterium Tumefaciens	21	اجروباكتريوم
		غير فاسينز
Antibodies	33	اجسام مضادة
Catalytic Antibodies	92	اجسام مضادة حفازة
DABS	132	اجسام مضادة ذات صفة واحدة مساعدة
Chimeric/Humanized Antibodies	159	اجسام مضادة مكتسبة صفة بشرية / كثيرية
Thermal Sensors	381	اجهزة الاحساس الحرارية
Biosensors	80	اجهزة الاحساس الحيوية
Electrochemical Sensors	154	اجهزة الاحساس الكهركيميائية
Monoclonal Antibodies	271	اجسام مضادة احادية الاستنساخ
Osmotolerance in Plants	293	احتمال ازموزى للنباتات
Amino Acids	26	احماض امينية
Bioassay	49	اختبار حيوى
Delfia	136	اختبار مناعى اشعاعى متأخر
Mutagenicity Tests	276	اختبار التحول الوراثى
Wood	406	اختشاب
Bioethics	56	اخلاق حيوية

Deliberate Release	138	اثنى باجراء تجارب مدروسة
Aqua-culture	41	استنثيات عائي
Rarwinian Cloning	133	استنساخ دالويني
Plant cloning	311	استنساخ النبات
Gold and Uranium Extraction	207	استخلاص الذهب واليورانيوم
Names	279	اسماء
Blood Disorders	86	اضطرابات الدم
Liquid Membrances	254	اغشية سائلة
Secretion	359	افراز
Enzyme Electrode	165	الكترود انزيمى
Micropropagation	266	اكثر معملى دقيق
Enzyme Mechanisms	166	اليات الانزيم
Biosorption	82	امتصاص حيوى
New Diseases	281	امراض جديدة
Gras	208	امن
Monoclonal Antibodies Production	274	انتاج الاجسام المضادة احادية الاستنساخ
Biotransformation	84	انتقال حيوى
Cell Fusion	99	اندماج الخلية
Enzymes	162	انزيمات
Proteases	323	انزيمات تحليل البروتين
Ribosymes	353	انزيمات ريبوزية
Glycosidasés	205	انزيمات محللة لسكريات عديدة
Lipases	251	انزيمات محللة للدهون
Enzyme Production By Fermentation	167	انتاج الانزيمات بواسطة التخمر
Oncomouse	288	اورالم القار

Auxostat	43	أو كسوستات
AIDS	22	ايدز
Chirality	111	ايبية
( ب )		
Scanning Tunnelling Microscopy (STM)	354	بحث مجهرى بطريقة المسح الأتيربى
Patents	295	براءات الاختراع
Treatment Protocol Program	393	برنامج بروتوكول العلاج
Fusion Protein	180	بروتين اندماجى
Plant Storage Proteins	316	بروتينات التخزين النباتى
SCP (Single Cell Protein)	355	بروتين وحيد الخلية
DNA Finger-printing	142	بصمة الدنا
Plasmid	318	بلازميد
Peptides	300	ببتيدات
MOTIFS	275	بواعث
Molecular Biology	267	بيولوجيا جزيئية
Glycobiology	203	بيولوجيا سكرية
( ت )		
Luminescence	258	تالى
Support	377	تأييد
Protein Crystallization	324	تبلر البروتين
Nitrogen Fixation	282	تثبيت النيتروجين
Enzyme Stabilization Using Antibodies	169	تثبيت الانزيمات باستخدام الأجسام المضادة
Animal Cell Immobilization	28	تجميد الخلية الحيوانية

Plant Cell Immobilization	310	تجميد الخلية النباتية
Freeze-Drying	179	تجميد - تجفيف - تجفيد
Standard Laboratory Equipment	366	تجهيزات المعمل القياسية
Strategic Alliance	374	تحالف استراتيجي
Soil Amelioration	362	تحسين التربة
Predisposition Analysis	321	تحليل القابلية
Affinity Chromatography	16	تحليل كروماتوجرافي انجذابى
Chromatography	115	تحليل كروماتوجرافي لوني
Bioconversion	50	تحول حيوى
Bioconversion in Organic Solvents	52	تحول حيوى فى المذيبات العضوية
Immortalization	230	تخليد
Induction	242	تخليق
Peptide Synthesis	301	تخليق الببتيد
Immunoconjugate	332	ترافق منيع
Bioaccumulation	48	تراكم حيوى
ISFET	244	ترانزستور مجال تأثير الأيون الحساس
Leaching	250	ترشيح
Cross-Flow Filtration	126	ترشيح ذو تدفق مسعرض
Antibody Structure	35	تركيب الجسم المضاد
Gene synthesis	187	تركيب جينى
Chiral Synthesis	112	تركيب يدى
Concentration	124	تركيز
DNA Sequencing	145	تسلسل الـ DNA
Protein Sequencing	326	تسلسل بروتينى
Targeted Drug Delivery	380	تسليم الدواء المستهدف



Immunodiagnosics Immuno-assays	233	تشخيصات مناعية - اختبارات مناعية
Genetic Disease Diagnosis	194	تشخيص الأمراض الوراثية
Somaclonal Variation	363	تغير استنساخ الخلية الجسدية
Rational Drug Design	335	تصميم الدواء المنطقي
Polysaccharide Processing	319	تصنيع السكريات العديدة
Food Processing Using Enzymes	177	تصنيع الغذاء باستخدام الأنزيمات
Microorganism Safety Classification	285	تصنيف آمن للكائنات العضوية الدقيقة
Strain Development	370	تطوير الصفة الوراثية
Biomining	73	تعدين حيوي
Microbial Mining	260	تعدين حيوي
Post-Translational Modification	320	تعديل بعدي انتقالي
Sterilization	368	تعقيم
'Blots'	88	تقنيات البيولوجيا الجزيئية
Embryo Technology	156	تقنية الأجنة
Recombinant DNA Technology	337	تقنية الدنا المصنوع
Environmental Biotechnology	161	تقنية حيوية بيئية
Vertical Integration	401	تكامل رأسي
DNA amplification	140	تكبير الدنا
Inoculation	243	تلقيح
Cell Disruption	97	تمزق الخلية
GLP/GMP	199	جس / جمس
Homologous Recombination	199	تمشيج متشابه
Cleaning-In-Place	118	تنظيف في موضع صحيح
Regulation	341	تنظيم

Regulation of Organism Release	342	تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوى
Biodiversity	54	تنوع حيوى
Hybridization	219	تهجين
Drug Delivery	149	توصيل الدواء
		( ٥ )
Protein Stability	327	ثبات البروتين
		( ٦ )
ICAM	225	جزيئات الالتصاق الضمنخلوية
Glucose isomerase and invertase	200	جلوكوز الأيسومراز والانفرتاز
Glycosylation (Glycoprotein)	206	جليكوبروتين
Site-Directed Mutagenesis	361	جينات طافرة - موجهة الموقع
Oncogenes	286	جينات ورمية
Gene	185	جين
Genochemicals	197	جينوكيوتيكالز
		( ٧ )
Expression Compartment (Inclusion)	170	حجرة التعبير
Molecular Computing	268	حساب جزيئى
Optical Biosensors	288	حساسات حيوية ضوئية
Immobilized Cell Biosensor	288	حساس حيوى للخلية المجمدة
Immunosensors	237	حساسات مناعية
Harvesting	212	حصاء

Organic Phase Catalysis	292	حفز الطور العضوى
Biolistics	64	حقن حيوى
Cell Line Rights	103	حقوق حظ الخلية
Transgenic Animals : Applications	389	حيوانات عابرة للجين : التطبيق
( خ )		
Cell Line	103	خط الخلية
Maxicells	259	خلايا بالغة الطول
Protoplasts	329	خلية بدون جدار
( د )		
Cytokines	130	ديكستريانات حلقية
Pharmacokinetics	306	دراسة تغيير تركيز الدواء مع الزمن
Transmissible Encephalopathies	392	دماغيات شديدة قابلة للنقل
Tribble DNA	394	دنا ثلاثى
Recombination DNA : Bits And Kits	339	دنا مطعم القطع والعدد
Electroporation	155	دمج كهوى
( ر )		
Binding	47	رباط
Disulphide Bond	140	رباط ثانى اكسيد الكبريت
Molecular Graphics	270	رسومات جزيئية
Fermentation Substrates	176	ركائز التخمر
Sport and Biotechnology	364	رياضات والتقنية الحيوية
Scale-Up	353	رفع النسبة
Enzyme Commission (Ec) Number	-	رقم اللجنة الانزيمى

Affinity TAG	19	رقعة انجاذبية
		( ز )
Organ Culture	291	زراعة العضو
Plants Oils	315	زيوت نباتية
		( س )
Supercritical Fluid Enzymology	375	سائل الخمائر القائق الحساسة
PCR	298	سلسلة تفاعل البوليمراز
Regulation Authorities (US)	342	سلطات تنظيمية ( الولايات المتحدة )
Immunotoxins	241	سميات مناعية
Toxins	394	سميات ( تركسينات )
		( ش )
Langmuir-Blodgett Films	247	شرائح لانجموير - بلدجيت
Genetic Code and Protein Synthesis	191	شفرة وراثية وتركيب البروتين
		( ص )
Strain (Cultivar)	369	صفة وراثية
Wool	408	صوف
		( ط )
Solar Energy	362	طاقة شمسية
Replica Plate	344	طبق النسخة المطابقة
Centrifugation	104	طرد مركزي
Purification Methods : Large Scale	330	طرق التنقية الأحجام الكبيرة
Purification Methods : Small Scale	333	طرق التنقية الأحجام الصغيرة
Reversed Phase Biocatalysis	349	طور الحفازات العضوية المتعكسة

Transgenic	387
Neurothrophic Factor	280
Strain Isolation	372
Cyclodextrins	129
Biopharmaceuticals	180
Immunotherapeutics	239
Plant Sterility	315
Adept	19
Gene Therapy	188
Gene-Theraphy Regulation	190
Bioremediation	78
Immunotherapy	239
Bioinformatics	63
Fermentation Processes	174
Glycation	202
Desulphurization	139
Imaging Agents	226
Growth Factors	209
Stem Cell Growth Factors	367
Downstream Processing	147

(ع)

عابرجيني
عامل الغذاء العصبي
عزل الصفة الوراثية
عشائر خلوية
عقاقير حيوية
عقاقير مناعية
عقم النباتات
علاج بالدواء القلبي
للجسم المضاد الأنزيمي
علاج جيني
علاج جيني - تنظيم
علاج حيوي
علاج مناعي
علم المعلومات الحيوية
عمليات التخمر
عملية التسكر
عملية تزرع الكبريت
عوامل التصويب
عوامل النمو
عوامل نمو الخلية الجذعية
عمليات صناعية أخيرة

(غ)

Biogas	61	غاز حيوي
Glue	201	غراء
Clean Room	118	غرفة نظيفة
Biofilm	57	غشاء حيوي

## ( ف )

Liquid Membrane Separations	255
Receptor Binding Screening	336
Biotin	84
Vaccinia Virus	397
Adeno virus	15
Retroviruses	345
Baculovirus	46

فصل الأغشية السائلة
فصل رباط المتقبل
فيتامين ب المركب
فيروس جدري البقر
فيروس غدى
فيروسات ارتجاعية
فيروسات عصوية

## ( ق )

Orphen Drug Act	293
Rflp	350
Vector	399
Yeast Cloning Vectors	414

قانون الدواء اليتيم
قطعة التحديد متعددة الأشكال
قوة موجهة
قوة موجهة لاستنساخ الخميرة

## ( ك )

Microorganisms	262
Encapsulation	160
Biomass	68
Hydrophobicity	221
YACs	413
Chimera	107
Computational Chemistry	123

كائنات عضوية دقيقة
كبسلة ( تغليف )
كتلة حيوية
كراهة مائية
كروموسومات الخميرة الاصطناعية
كميز
كيمياء حسابية

## ( ل )

Vaccines	398
Live Vaccines	255
Viral Vaccines	402

لقاحات
لقاحات حية
لقاحات فير

Hollow Fibre	214	ليف مجوف
Liposome	252	ليبوسوم
( م )		
Sea Water	356	ماء البحر
Biomaterial	69	مادة حيوية
Physical Containment	306	مانع طبيعي
Herbicides And Resistance	213	مبيدات الأعشاب والمقاومة
Biopesticide	74	مبيد الآفات الحيوية
Walking	405	متجول
Biomimetic	71	مقسم بالتقليد الحيوي
Transposon	393	متنقل
DNA Probes	143	مجسات ال د ن أ
Culture Collections	128	مجموعات المستنبت
Thermophile	382	محب للحرارة
Biological Containment	65	محتوى بيولوجي
Artificial Sweeteners	42	محلّيات اصطناعية
Airlift Fermenter	25	مخمر الرفع الهوائي
Coenzyme	122	موافق انزيمي
Oversight	294	مراقبة
Antiviral Compounds	39	مركبات مضادة للفيروسات
Tissue Culture	388	مزارع الأنسجة
Hairy Root Culture	211	مزارع الجذور
Embryogenesis (In Plant Cell Culture)	158	( مزارع ) الخلية النباتية
Clone	120	مزرعة
Drug Development PathWay	151	مسار تطوير الدواء

Biocosmetics	52	مستحضرات التجميل الحيوية
Pharmaceutical Proteins	304	مستحضرات صيدلانية بروتينية
Plant Cell Culture	309	مستنبت الخلية النباتية
Genome Project (HUGO)	198	مشروع المادة الوراثية
Antisense	37	مضاد الاحساس
Anti-Idiotypic Antibodies	29	مضادات النموذج المتميز للأجسام المضادة
Antibodies	32	مضادات حيوية
Sewage Treatment	359	معالجة مخلفات الصرف الصحي
Yuk Factor	415	معامل السماحية
Biological Response Modifiers	68	معدلات الإستجابة العضوية
Tumour Marker	395	معلم الورم الخبيث
Genetic Information	196	معلومات وراثية
Bioreactor	75	مفاعل حيوى
Tank Bioreactors	379	مفاعلات حيوية صهرجية
Loop Bioreactors	257	مفاعلات حيوية حلقة
Immobilized Cell Bioreactors	227	مفاعلات حيوية للخلية المجمدة
Pest Resistance In Plants	303	مقاومة الآفات فى النباتات
Biological Control	65	مقاومة حيوية
Gene Library	186	مكتبة جينية
Bacteriophage	45	ملتهم البكتريا
Immunization	231	مناعية
Chemicals Produced By Biotechnologist	106	منتجات ابتكرها علماء التقنية الحيوية
Secondary Metabolites	357	مواد الأيض الثانوية
Xenobiotics	411	مواد دخيلة على المواد الحيوية
Biodegradable Materials	53	مواد قابلة للانحلال عضويا



Micro Carriers	261
DNA	95
Mythogenesis	277
Expression Systems	171
Permeabilization of Cells	302
Substrate Channelling	374
Gas Transfer	182
Transgenic Disease Models Transformation	285
Oligonucleotides	285
Transgenic Disease Models	390
Cell Growth	100
Molecular Modelling	271
Clubs	121

نسخة للـ ( ٥ )

نشوء استواري

نظم التمييز

نفاذية الخلايا

نقل الركيزة

نقل الغاز

نقل بالاصابة ، نقل انيوس ، نقل بالتحويل

نكليوتيدات

نماذج المرض العابر للجين

نمو الخلية

نموذج جزيئي

نوادي

Gell Electrophoresis	182
Electrophresis	94
Biohydrometallurgy	62
Human Growth Hormone	218
BST	90
Protein Engineering	325
Genetic Engineering	195
Plant Genetic Engineering	313

هجرة كهربية للجل

هجرة كهربية للمنطقة الشعرية

هدرجة حيوية للمعادن

هرمون النمو البشري

هرمون النمر البقري

هندسة البروتين

هندسة وراثية

هندسة وراثية نباتية

---

( 3 )

Reverse Genetics	349	وراثة عكسية
Chaperones	106	وصيفات
Biofuels	59	وقود حيوى

( ٤ )

In Vivo in Vitro	244	فى الحياة - فى العمل
------------------	-----	----------------------

---

## مسرّد بالمصطلحات الانجليزية الواردة بالكتاب

والرقم الموجود أمام المصطلح يشير الى الصفحة التي يرد بها في  
الكتاب .

(A)		
Adenovirus	15	فيروس غدّي
ADEPT	18	علاج بالدواء اليقلّي للجسم المضاد الاتّزيمي
Affinity Chromatography	16	تحليل كروماتوجرافي انجذابى
Affinity Tag	19	رقعة انجذابية
Agrobacterium Tumefaciens	21	اجروباكتيريوم تيوم فاسينز
Aids	22	ايدز
Airlift Fermenter	25	مخمر الرفع الهوائى
Amino Acids	26	احماض امينية
Aminal Cell Immobilization	28	تجسيد الخلية الحيوانية
Anti-Idiotyp Antibodies	29	مضادات النموذج التمييز للأجسام المضادة
Antibiotics	32	مضادات حيوية
Antibodies	33	أجسام مضادة
Antibody Structure	35	تركيب الجسم المضاد
Antisense	37	مضاد الاحساس
Antiviral Compounds	39	مركبات مضادة للفيروسات
Aque culture	41	استنبات مائى
Artificial Sweeteners	42	محليات اصطناعية
Auxostat	43	أو كسوستات

(B)		
Bacteriophage	45	ملتهم البكتيريا
Baculovirus	46	فيروسات عسوية
Binding	47	رباط
Bioaccumulation	48	تراكم حيوى
Bioassay	49	اختبار حيوى
Bioconversion	50	تحول حيوى
Bioconversion in Organic Solvents	52	تحول حيوى فى المذيبات العضوية
Biocosmetics	52	مستحضرات التجميل الحيوية
Biodegradable Materials	53	مواد قابلة للانحلال عضويا
Biodiversity	54	تنوع حيوى
Bioethics	56	عشاء حيوى
Biofuels	57	أخلاق حيوية
Biofilm	59	وقود حيوى
Biogas	61	غاز حيوى
Biohydrometallurgy	62	هدرجة حيوية للمعادن
Bioinformatics	63	علم المعلومات الحيوية
Biolistics	64	حقن حيوى
Biological Containment	65	محتوى بيولوجى
Biological Control	66	مقاومة حيوية
Biological Response Modifiers	68	معدلات الاستجابة العضوية
Biomass	68	كتلة حيوية
Biomaterial	69	مادة حيوية
Biomimetic	71	متشبه بالتقليد الحيوى
Biomining	73	تعدن حيوى
Biopesticide	74	مبيد الآفات الحيوى

Biorecator	75	مفاعل حيوى
Bioremediation	78	علاج حيوى
Biosensors	80	أجهزة الاستشعار الحيوية
Biosorption	82	امتصاص حيوى
Biotin	84	فيتامين ب المركب
Biotransformation	84	انتقال حيوى
Blood Disorders	86	اضطرابات الدم
Blots	88	تقنيات البينولوتيا الجزيئية
BST	90	هرمون النمو البقرى
(C)		
Catalytic Antibodies	92	أجسام مضادة حفازة
Capillary Zone Electrophoresis	94	مجرة كهربية للمنطقة الشعرية
cDNA	95	نسخة ال (دنا)
Cell Disruption	97	تمزق الخلية
Cell Fusion	99	اندماج الخلية
Cell Growth	100	نمو الخلية
Cell Line	103	خط الخلية
Cell Line Rights	103	حقوق خط الخلية
Centrifugation	104	طرد مركزى
Chaperones	106	وصيفات
Chemicals Produced by Biotechnologist	106	منتجات ابتكرها علماء التقنية الحيوية
Chimera	107	كمبر
Chimeric / Humanized Antibodies	109	أجسام مضادة مكتسبة صفة بشرية / كميرية
Chirality	111	أيدية
Chiral Synthesis	112	تركيب يدي

Chromatography	115	تخليق كروماتوجرافي لوني
Cleaning-in-Place	118	تنظيف في موضع صحيح
Clean Room	118	غرفة نظيفة
Clone	120	مزرعة
Clubs	121	نوادى
Coenzyme	122	مرافق انزيمى
Computational Chemistry	123	كيمياء حسابية
Concentration	124	تركيز
Cross-Flow Filtration	126	ترشيح ذو تدفق مستعرض
Culture Collections	128	مجموعات المستنبت
Cyclodextrine	129	دكسترات حلقة
Cytokines	130	عشائر خلوية
(D)		
DABS	132	اجسام مضادة ذات صفة واحدة سائدة
Darwinian Cloning	133	استنساخ دارويني
Delfia	136	اختبار مناعى استنساخى متأخر
Desulphurization	138	اذن باجراء تجارب مدروسة
Deliberate Release	139	عملية نزع الكبريت
Disulphide Bond	140	رباط ثنائي اكسيد الكبريت
DNA Amplification	140	تكبير ال دنا
DNA Fingerprinting	142	بصمة ال دنا
DNA Probes	143	مجسات ال دنا
DNA Sequencing	145	تسلسل ال دنا
Downstream Processing	147	عمليات صناعية اخيرة
Drug Delivery	149	توصيل الدواء
Drug Development pathway	151	مسار تطوير الدواء

E		
Electrochemical Sensors	154	أجهزة الأحساس
Electroporation	155	دمج كهربي
Embryo Technology	156	تقنية الأجنة
Embryogenesis (In Plant Cell Culture)	158	( مزارع ) الخلية النباتية
Encapsulation	160	كبسلة ( تغليف )
Environmental Biotechnology	161	تقنية حيوية بيئية
Enzymes	162	إنزيمات
Enzyme Commission (EC) Number	164	رقم اللجنة الأنزيمي
Enzyme Electrode	165	الكتود أنزيمي
Enzyme Mechanisms	166	آليات الأنزيم
Enzyme Production By Fermentation	367	إنتاج الأنزيمات بواسطة التخمر
Enzyme Stabilization Using Antibodies	169	تثبيت الأنزيمات باستخدام الأجسام المضادة
Expression Compartment (Inclusion)	170	حجرة التعديل
Expression Systems	171	نظم التعبير
(F)		
Fermentation Processes	174	عمليات التخمر
Fermentation Substrates	176	ركائز التخمر
Food Processing Using Enzymes	177	تصنيع الغذاء باستخدام الأنزيمات
Freeze-Drying	179	التجميد - التجفيف - التجفيد
Fusion Biopharmaceuticals	180	عقاقير حيوية اندماجية
Fusion Protein	180	بروتين اندماجي

GAS Transfer	182	نقل الغاز
Gell Electrophoresis	182	هجرة كهربية للجل
Gene	185	جين
Gene Library	186	مكتبة جينية
Gene Synthesis	187	تركيب جيني
Gene Therapy	188	علاج جيني
Gene Therapy-Regulation	190	علاج جيني - تنظيم
Genetic Disease Diagnosis	195	تشخيص الأمراض الوراثية
Genetic Engineering	195	هندسة وراثية
Genetic Information	196	معلومات وراثية
Genocenticals	197	جينوكيوتيكاز
Genome Project (HUGO)	198	مشروع المادة الوراثية
GLP/GMP	199	تمس / تصرس
Glucose Isomerase and Inver tase	200	جلوكوز الايسومراز والانفرتاز
Glue	201	غراء
Glycation	202	عملية التسكر
Glycobiology	203	بيولوجيا سكرية
Glycosidases	205	انزيمات محللة لسكريات عديدة
Glycosylation (Glycoprotein)		جليكوبروتين
Gold and Uranium Extraction	207	استخلاص الذهب واليورانيوم
Gras	208	أمن
Growth Factors	209	عوامل النمو
(H)		
Hairy Root Culture	211	مزارع الجذور
Harvesting	212	حصار



Herbicides and Resistance	213	مبيدات الأعشاب والمقاومة
Hollow Fibre	214	ليف مجوف
Homologous Recombination	216	تمشيج مثلى
Human Growth Hormone	218	هرمون النمو البشرى
Hybridization	219	تهجين
Hydrophobicity	221	كرامة مائية
(I)		
ICAM	225	جزيئات الالتصاق الضمنخوية
Imaging Agents	226	عوامل التصوير
Immobilized Cell Bioreactors	227	مفاعلات حيوية للخلية المجمدة
Immobilized Cell Biosensor	228	حساس حيوى للخلية
Immortalization	230	تخليد
Immunization	231	مناعية
Immuniconjugate	232	ترافق منيع
Immunodiagnostics Immunoassays	233	تشخيصات مناعية - اختبارات مناعية
Immunosensoes	237	حساسات مناعية
Immunotherapeutics	239	عقاقير مناعية
Immunotherapy	239	علاج مناعى
Immunotoxins	241	سميات مناعية
Induction	242	تخليق
Inoculation	243	تلقيح
In vivo vs In Vitro	244	فى الحياة - فى المعمل
ISFET	244	ترانزستور مجال تأثير الأيون الحساس
Langmuir-Blodgett Films	247	شرائح لانجموير - بلد جيت
Leaching	250	ترشيح

Lipases	251	انزيمات محللة للدهون
Liposome	252	ليبوسوم
Liquid Membrances	254	اغشية سائلة
Liquid Membrane Separations	255	فصل الاغشية السائلة
Live Vaccines	255	لقاحات حية
Loop Bioreactors	257	مفاعلات حية حلقية
Luminescence	258	تألق
(M)		
Maxicells	259	خلايا بالغة الطول
Microbial Mining	260	تعددين حيوى
Micro Carriers	261	ناقلات دقيقة
Microorganisms	262	كائنات عضوية دقيقة
Microorganism Safety Classification	265	تصنيف امن للكائنات العضوية الدقيقة
Micropropagation	266	اكثر معملى دقيق
Molecular Biology	267	بيولوجيا جزيئية
Molecular Computing	268	حساب جزيئى
Molecular Graphics	270	رسومات جزيئية
Molecular Modelling	271	نموذج جزيئى
Monoclonal Antibodies	271	اجسام مضادة احادية الاستنساخ
Monoclonal Antibodies Production	274	انتاج الاجسام
	275	المضادة احادية الاستنساخ
Motifs	275	براعث
Mutagenicity Tests	276	اختبارات التحول الوراثى
MYTHOGENESIS	277	نشوء اسطورى
(N)		
NAMES	279	اسماء

Neurotrophic Factor	280	عامل الغذاء العصبي
New Diseases	281	أمراض جديدة
Nitrogen Fixation	282	تثبيت النيتروجين
(O)		
Oligonucleotides	285	نكليوتيداه
Oncogenes	286	جينات ورمية
Oncomouse	288	أورام الفأر
Optical Biosensors	288	حساسات حيوية ضوئية
Organ Culture	291	زراعة العضو
Organic Phase Catalysis	292	حفز الطور العضوي
Orphan Drug Act	293	قانون الدواء اليتيم
Osmotolerance in Plants	293	احتمال ازموذي للنباتات
Oversight	294	مراقبة
(P)		
Patents	295	براءات الاختراع
PCR	298	سلسلة تفاعل البوليمراز
Peptides	300	ببتيدات
Peptide Synthesis	301	تخليق الببتيد
Permeabilization of Cells	302	نفاذية الخلايا
Pest Resistance in Plants	303	مقاومة الآفات في النباتات
Pharmaceutical Proteins	304	مستحضرات صيدلانية بروتينية
Pharmacokinetics	306	دراسة تغير تركيز الدواء مع الزمن
Physical Containment	306	مانع طبيعي
Plant Cell Culture	309	مستنبت الخلية النباتية
Plant Cell Immobilization	310	تجميد الخلية النباتية
Plant Cloning	311	استنساخ النبات
Plant Genetic Engineering	313	هندسة وراثية نباتية

Plant Oils	315	زيوت نباتية
Plant Sterility	315	عقم النبات
Plant Storage Proteins	316	بروتينات التخزين النباتي
Plasmid	318	بلازميد
Polysaccharide Processing	319	تصنيع السكريات العديدة
Post-Translational Modification	320	تعديل بعدى انتقالي
Predisposition Analysis	321	تحليل القابلية
Proteases	323	انزيمات تحليل البروتين
Protein Crystallization	324	تبلر البروتين
Protein Engineering	325	هندسة البروتين
Protein Sequencing	326	تسلسل بروتيني
Protein Stability	327	ثبات البروتين
Protoplasts	329	خلية بدون جدار
Purification Methods : Large Scale	330	طرق التنقية الأحجام الكبيرة
Purification Methods : Small Scale	333	طرق التنقية الأحجام الصغيرة
(R)		
Rational Drug Design	335	تصميم الدواء المنطقي
Receptor Binding Screening	336	فصل رباط المتقبل
Recombinant DNA Technology	337	تقنية ال DNA المصنوع
Recombination DNA : Bits and Kits	339	DNA مصنوع : القطع والعدد
Regulation	341	تنظيم
Regulation of Organism Release	342	تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوى
Regulation Authorities (UE)	342	سلطات تنظيمية ( الولايات المتحدة )

Replica Plate	344	طبق النسخة المطابقة
Retroviruses	345	فيروسات ارتجاعية
Reverse Genetics	349	وراثية عكسية
Reversed Phase Biocatalysis	349	طور الحفازات الضوية
Rflp	350	قطعة التحديد متعددة الأشكال
Ribozymes	352	انزيمات ريبوزية
(S)		
Scale-Up	353	رفع النسبة
Scanning Tunnelling Microscopy (STM)	354	بحث مجهرى بطريقة المسح الأنبوبي
Scap (Single Cell Protein)	355	بروتين وحيد الخلية
Sea Water	356	ماء البحر
Secondary Metabolites	357	مواد الايض الثانوية
Secretion	359	افراز
Sewage Treatment	359	معالجة مخلفات الصرف الصحي
Site-Directed Mutagenesis	361	جينات طافرة - موجهة الموقع
Soil Amelioration	362	تحسين التربة
Solar Energy	362	طاقة شمسية
Somaclonal Variation	363	تغير استنساخ الخلية الجسدية
Sport and Biotechnology	364	رياضات والتقنية الحيوية
Standard Laboratory Equipment	366	تجهيزات المعمل القياسية
Stem Cell Growth Factors	367	عوامل نمو الخلية الجذعية
Sterilization	368	تعقيم
Strain (Cultivar)	369	صفة وراثية
Strain Development	370	تطوير الصفة الوراثية
Strain Isolation	372	عزل الصفة الوراثية

Strategic Alliance	374	تحالف استراتيجي
Substrate Channelling	374	نقل الركيزة
Supercritical Fluid Enzymology	375	سائل الخماثر
Support	377	الفائق الحساسية تأييد
(T)		
Tank Bioreactors	379	مفاعلات حيوية صهرجية
Targeted Drug Delivery	380	تسليم الدواء المستهدف
Thermal Sensors	381	أجهزة الاحساس الحرارية
Thermophile	382	محب للحرارة
Tissue Culture	383	مزارع الأنسجة
Toxins	384	سميات ( توكسينات )
Transfection, Transduction, Transformation	385	نقل بالاصابة , نقل أنيوسى , نقل بالتحويل
Transgenic	387	عابر جيني
Transgenic Animals : Applications	389	حيوانات عابرة للجين : التطبيق
Transgenic Disease Models	390	نماذج المرض العابر للجين
Transmissible Encephalopathies	392	دماغيات شديدة قابلة للنقل
Transposon	393	متنقل
Treatment Protocol Program	393	برنامج بروتوكول العلاج
Tribal DNA	394	دنا ثلاثي
Tumour Marker	395	معلم الورم الخبيث
(V)		
Vaccinia Virus	397	فيروس جدري البقر
Vaccines	398	لقاحات

Vector	399	قوة موجهة
Vertical Integration	401	تكامل رأسى
Viral Vaccines	402	لقاحات فيروسية
(W)		
Walking	405	متجول
Wood	406	أخشاب
Wool	408	صوف
(X)		
Xenobiotics	411	مواد دخيلة على المواد الحيوية
YACs	413	كروموسومات الخميرة الاصطناعية
Yeast Cloning Vectors	414	قوة موجهة لاستنساخ الخميرة
Yuk Factor	415	معامل السماحية

## المؤلف

وليام بينز : يعمل كبير الاستشاريين في القسم التكنولوجي للمجموعة الاستشارية لوكالة الدعاية والاعلان ، كاتب علمي قام باصدار العديد من الكتب العلمية منها الهندسة الوراثية ( ١٩٨٧ ) ، الذكاء الصناعي من الألف الى الياء ( ١٩٩٢ ) ، وكتابنا التكنولوجيا الحيوية من الألف الى الياء ( ١٩٩٣ ) .

## المترجم

هاشم أحمد : حصل على بكالوريوس الهندسة المدنية عام ١٩٧٥ ، صدر له كتاب مترجم بعنوان قراءة في مستقبل العالم ، ويقوم باعداد سلسلة كتب لتبسيط العلوم لدور النشر ، وهناك كتابان آخران في هذه السلسلة بعنوان ثورة في التكنولوجيا الحيوية وحروب المياه ، الصراعات القادمة في الشرق الأوسط

## المراجع

د . ابراهيم عبد المقصود ابراهيم ، تخرج في كلية زراعة عين شمس ١٩٧٠ ، حصل على الدكتوراه في الكيمياء الحيوية ١٩٨٦ يعمل رئيس نشاط زراعة الانسجة بمشروع مصر - كاليفورنيا بكلية زراعة جامعة القاهرة ومشرف على معامل زراعة الانسجة النباتية بوزارة الزراعة .



## اقرأ فى هذه السلسلة

برتراند رسل	احلام الاعلام وقصص اخرى
ى . رادونسكايا	الالكترونيات والحياة الحديثة
الدس مكسلى	نقطة مقابل نقطة
ت . و . فريمان	الجغرافيا فى مائة عام
رايموند وليامز	الثقافة والمجتمع
ر . ج . فويس	تاريخ العلم والتكنولوجيا ( ٢ ج )
ليسترديل راى	الأرض القامضة
والتر الن	الرواية الانجليزية
لويس فارجاس	المرشد الى فن المسرح
فرانسوا دوما	آلهة مصر
د . قدرى حفى وآخرون	الانسان المصرى على الشاشة
اولج فولكف	القاهرة مدينة الف ليلة ليلة
هاشم النحاس	الهوية القومية فى السينما العربية
ديفيد وليام ماكروال	مجموعات التقود
عزيز الشوان	الموسيقى - تعبير لغى - ومتطق
د . محسن جاسم الموسوى	عصر الرواية - مقال فى النوع الادبى
اشراف س . بى . كوكس	ديلان توماس
جون لويس	الانسان ذلك الكائن الفريد
جول ويست	الرواية الحديثة
د . عبد المعطى شعراوى	المسرح المصرى المعاصر
أنور المعداوى	على محمود طه
بيل شول وادبنت	القوة النفسية للأهرام
د . صفاء خلوصى	فن الترجمة
الف فى ماثلو	تولستوى
فيكتور برومبير	ستندال

رسائل واحاديث من المظلي	ليكتور هوجو
الجزء والكل ( محاورات في مضمار الفيزياء الذرية )	فيرنز هيزنبرج
التراث الغامض ماركس والماركسيون	سندني هوك
فن الادب الروائي عند تولستوى	ف . ع ادنيكوف
ادب الاطفال	هادي نعمان الهيتي
احمد حسن الزيات	د . نعمة رحيم العزاوي
اعلام العرب في الكيمياء	د . فاضل احمد الطائي
فكرة المسرح	جلال العشري
الجحيم	هنري باربوس
صنع القرار السياسي	السيد عليوة
التطور الحضاري للانسان	جاكوب برونوفسكي
هل نستطيع تعليم الاخلاق للأطفال	د . روجر ستروجان
تربية الدواجن	كاثي ثير
الموتى وعالمهم في مصر القديمة	ا . سبستر
النحل والطب	د . ناعوم بيتروفيتش
سبع معارك فاصلة في العصور الوسطى	جوزيف دامروس
سياسة الولايات المتحدة الامريكية ازاء مصر ١٨٣٠ - ١٩١٤	د . لينوار تشامبرز رايت
كيف تعيش ٣٦٥ يوما في السنة	د . جون شندلر
الصحافة	بيير البير
اثر الكوميديا الالهية لدانتلي في الفن التشكيلي	د . قبريال وهبة
الادب الروسي قبل الثورة البلشفية وبعدها	د . رمسيس عوض
حركة عدم الانحياز في عالم متغير	د . محمد نعمان جلال
الفكر الاوربي الحديث ( ٤ ج )	فرانكلين ل . باومر
الفن التشكيلي المعاصر في الوطن العربي ١٨٨٥ - ١٩٨٥	شوكت الربيعي
التنشئة الاسرية والابناء الصغار	د . محيي الدين احمد حسين

ج . دادلى أندرو	نظريات الفيلم الكبرى
جوزيف كوتراد	مختارات من الأدب القصصى
د . جوهان دورشيز	الحياة فى الكون كيف نشأت واين توجد
طائفة من العلماء الأمريكيين	حرب القضاء
د . السيد عليوة	ادارة الصراعات الدولية
د . مصطفى عنانى	الميكروكمبيوتر
حبرى الفضل	مختارات من الأدب اليابانى
فرانكلين ل . باومر	الفكر الأوروبى الحديث ٣ ج
جابريل باير	تاريخ ملكية الاراضى فى مصر الحديثة
انطونى دى كرسينى	اعلام الفلسفة السياسية المعاصرة
دوايت سوين	كتابة السيناريو للسينما
زافيلسكى ف . س	الزمن وقياسه
ابراهيم القرضاوى	أجهزة تكييف الهواء
بيتر رداى	الخدمة الاجتماعية والانضباط الاجتماعى
جوزيف دامموس	سبعة مؤرخين فى العصور الوسطى
س . م پورا	التجربة اليونانية
د . عاصم محمد رزق	مراكز الصناعة فى مصر الاسلامية
رونالك د . سمبسون	العلم والطلاب والمدارس
د . أنور عبد الملك	الشوارع المصرى والفكر
والت وثمان روستو	حوار حول التنمية الاقتصادية
فريد س هيس	تبسيط الكيمياء
جون يوركهارت	العادات والتقاليد المصرية
آلان كامبيار	الذئوق السينمائى
سامى عبد المعطى	التخطيط السياحى
فريد هويل	البذور الكويتية
شاندرا ويكراما ماسينج	دراما الشاشة ( ٢ ج )
حسين حلمى المهندس	الهيرويين والايض
روى روبرتسون	نجيب محفوظ على الشاشة
هاشم النحاس	صور افريقية
دوركاس ماكلينتوك	

المحذرات حقائق اجتماعية ونفسية	بيتر لورى
وظائف الاعضاء من الالف الى الياء	يوريس فيدروفيتش سيرجيف
الهندسة الوراثية	ويليام بينز
تربية اسماك الزينة	ديفيد الدرتون
الفلسفة وقضايا العصر ( ٣ ج )	جمعها : جون ر . بورر وميلتون جولد ينجر
الفكر التاريخي عند الانغريق	ارنولد تويني
قضايا وملاحق الفن التشكيلي	د . صالح رضا
التغذية فى البلدان النامية	م . هـ . كنج وآخرون
بداية بلا نهاية	جورج جاموف
الحرف والصناعات فى مصر الاسلامية	د . السيد طه ابو سدبرة
حوار حول النظامين الرئيسيين	جاليليو جاليليه
المكون	اريك موريس وآلان هو
الارهاب	سيريل الدريد
اخلاقون	آرثر كيسلر
القبيلة الثالثة عشرة	توماس ا . هاريس
التوافق النفسى	مجموعة من الباحثين
الدليل البيليوجرافى	روى ارمز
لغة الصورة	ناجى متشيو
الثورة الاصلاحية فى اليابان	بول هاريسون
العالم الثالث غدا	ميخائيل البى ، جيس لفلوك
الانقراض الكبير	فيكتور مورجان
تاريخ النقود	اعداد محمد كمال اسماعيل
التحليل والتوزيع الأوركسترالى	بيرترون بورتر
الحياة الكريمة ( ٢ ج )	الفردى الطوسى
الشاهنامة ( ٢ ج )	محمد قواد كوبرلى
قيام الدولة العثمانية	ادوارد ميرى
عن النقد السيتمائى الأمريكى	اختيار / د . فيليب عطية
ترانيم زرادشت	اعداد / مونى براخ وآخرون
السينما العربية	

آدامز فيليب	دليل تنظيم المتاحف
نادين جورديمر وآخرون	سقوط المطر وقصص أخرى
زيجمونت هينر	جماليات فن الاخراج
سستيغن أورمنت	التاريخ من شتى جوانبه ( ٣ ج )
جوناثان ريلي سميت	الحملة الصليبية الأولى
ثوني بار	التمثيل للسينما والتلفزيون
بول كولنر	العثمانيون في أوروبا
موريس بير براير	صناع الخلود
الفريد ج . بتلر	الكنايس القبطية القديمة في مصر ( ٢ ج )
رودريجو فارتيجا	رحلات فارتيجا
فانس بكارد	انهم يصنعون البشر ( ٢ ج )
اختيار / د . رفيق الصبان	في النقد السينمائي الغوتسي
بيتر نيكوللز	السينما الخيالية
برتداند راصل	السلطة والفرد
بينارد دودج	الأزهر في الف عام
ريتشارد شاخ	رواد الفلسفة الحديثة
ناصر خسرو علوي	سفر نامه
تفتالي لوي	مصر الرومانية
عشر جاك كرايس جونيور	كتابة التاريخ في مصر القرن التاسع
هربرت شيلر	الاتصال والهيمنة الثقافية
اختيار / صبري القضل	مختارات من الآداب الآسيوية
أحمد محمد الشنواني	كتب غيرت الفكر الانساني ( ٥ ج )
اسحق عظيموف	الشموس المتفجرة
لوريثو تود	مدخل الى علم اللغة
اعداد / سوريال عبد الملك	حديث النهر
د . أبرار كريم الله	من هم التتار
اعداد / جابر محمد الجزار	ماس تريخت
ه . ج . ولز	معالم تاريخ الإنسانية ( ٤ ج )
سستيغن راتسيان	الحملات الصليبية
جوستاف جرونيبارم	حضارة الاسلام

رحلة بيرثون ( ٣ ج )	ريتشارد ف • بيرتون
الحضارة الإسلامية	أدمز متز
الطفل ( ٢ ج )	أرنولد جزل
أفريقيا الطريق الآخر	بادي أونيفود
السحر والعلم والدين	فيليب عطية
الكون ذلك المجهول	جلال عبد الفتاح
تكنولوجيا فن الزجاج	محمد زينهم
حرب المستقبل	مارتن فان كريفلد
الفلسفة الجوهريّة	سونداري
الإعلام التطبيقي	فرانسيس ج • برجين
تبسيط المفاهيم الهندسية	ج • كارفيل
فن الماييم والبانتومايم	توماس ليههارت
تحول السلطة	الفين توفلر
التفكير المتجدد	ادوارد ويونو
السيناريو في السينما الفرنسية	كريستيان سالين
فن الفرجة على الأفلام	جوزيف م • بوجز
خفايا نظام النجم الأمريكى	بول وارن
بين تولستوى ودستوفسكى ( ٢ ج )	جورج ستايز
ما هي الجيولوجيا	ويليام ه • ماثيوز
الحمر والبيض والسود	جاري ب • ناش
أنواع الفيلم الأمريكى	ستالين جين سلومون
رحلة الأمير رودلف ٢ ج	عبد الرحمن الشيخ
تاريخ العلم والحضارة في الصين	جوزيف نيدهام
المرأة الفرعونية	كريستيان دديروش
نظرية التصوير	ليوناردو دافنشى



يعتبر هذا الكتاب مقدمة مضيئة وعملية لأفكار ومصطلحات التكنولوجيا الحيوية. إن التكنولوجيا الحيوية هي إحدى المجالات سريعة النمو والأكثر إثارة في العلم، حيث قامت بتقديم منتجات ومنافع في خلال العشرين عاماً الماضية، تحسب من العجائب. لكنها أيضاً مجموعة معقدة من النظم العلمية، والتي تشتمل على مجموعة من الأفكار والتصورات واللغة الاصطلاحية الخاصة بها.

إن هذا الكتاب، يميّط اللثام عن هذه الأفكار واللغات الاصطلاحية ليقدّم مادة سهلة للقارئ العادي، ويشرح الكتاب بأسلوب مباشر ما يزيد عن ١٠٠٠ مصطلح علمي فيما يزيد عن مائتي وثمانين تعريفاً، شملت العديد من التقنيات، بدءاً من الأجسام المضادة الحفازة إلى كروموسومات الخميرة الاصطناعية، إلى الزراعة بالبولوجيا الجزيئية، ومن العلم الصرف بالتنظيم الصناعي.

هذا الكتاب يعتبر عنصراً هاماً وأساسياً، ويسهل استخدامه كمرجع في التكنولوجيا الحيوية للباحث العادي متخصص على حد سواء. ويعتبر مرجعاً قيماً للعلماء والبولوجيا وإنجازتهما الحقيقية والممكنة.

